

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002 年1 月10 日 (10.01.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/02530 A1

(51) 国際特許分類⁷: C07D 223/16, 401/12, 405/12, 413/12, A61K 31/55, A61P 9/08, 9/10, 9/12, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/05784

(22) 国際出願日:

2001年7月4日(04.07.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2000-206865 2000年7月4日(04.07.2000) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 武田薬品 工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府大阪市中央区道修町 四丁目1番1号 Osaka (JP). (72) 発明者; および

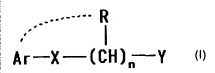
(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 樽井直樹 (TARUI, Naoki) [JP/JP]; 〒631-0061 奈良県奈良市三雄1丁目6番1号 Nara (JP). 山東 尚 (SANTO, Takashi) [JP/JP]; 〒658-0015 兵庫県神戸市東灘区本山南町9丁目2番 14-401号 Hyogo (JP). 渡邊浩之 (WATANABE, Hiroyuki) [JP/JP]; 〒651-2273 兵庫県神戸市西区糀台2丁目26番3-907号 Hyogo (JP). 麻生和義 (ASO, Kazuyoshi) [JP/JP]; 〒569-1044 大阪府高槻市上土室1丁目10番5-307号 Osaka (JP). 石原雄二 (ISHIHARA, Yuji) [JP/JP]; 〒664-0874 兵庫県伊丹市山田3丁目3番8号 Hyogo (JP).

- (74) 代理人: 青山 葆、外(AOYAMA, Tamotsu et al.); 〒 540-0001 大阪府大阪市中央区城見1丁目3番7号 IMP ビル 青山特許事務所 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK,

/続葉有/

(54) Title: GPR14 ANTAGONIST

(54) 発明の名称: GPR14拮抗剤

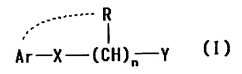


(57) Abstract: A novel GPR14 antagonist. The GPR14 antagonist comprises a compound represented by the formula (I) or a salt thereof wherein Ar represents optionally substituted aryl; X represents a spacer; n is an integer of 1 to 10; R represents an optionally substituted hydrocarbon group, etc., provided that R may be bonded to Ar, etc. to form a ring; and Y represents optionally substituted amino,

(57) 要約:

新規GPR14拮抗剤を提供する。

式(I)



[式中、Arは置換されていてもよいアリール基を、Xはスペーサーを、nは1 ~ 10 の整数を示し、Rは置換されていてもよい炭化水素基等を示し、またRは Ar 等と結合して環を形成していてもよく、Yは置換されていてもよいアミノ基等を示す。] で表される化合物またはその塩を含有してなるGPR14拮抗剤。

O 02/02530 A

WO 02/02530 A1



DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT,

LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

明 細 書

GPR14拮抗剤

5 技術分野

本発明は、新規GPR14拮抗剤及びGPR14拮抗作用を有する新規ベンゾ アゼピン誘導体またはその塩に関する。

背景技術

10 ウロテンシンIIは強力な血管収縮作用を有するペプチドホルモンの一つとして発見され、哺乳動物の動脈に対して現在知られている最も強力な血管収縮物質であるエンドセリンをはるかに上回る血管収縮作用を有することが明らかになっている。又、ウロテンシンIIの受容体は、オーファン受容体の一つであるGPR14蛋白であることも明らかになっている。 [Nature, 401巻 282頁 (1999年)]。

一方、ベンゾアゼピン誘導体としては、例えば、EP-A-487071、EP-A-560235などにアセチルコリンエステラーゼ阻害剤として有用な化合物が開示され、また、WO98/46590、WO00/23437などに抗肥満剤として有用な化合物が開示されている。

20 発明の概要

15

25

ウロテンシンIIの受容体であるGPR14の拮抗薬は、新たな血管作用薬(例、 虚血性心筋梗塞、鬱血性心不全などの治療薬など)として開発されることが期待 できるが、そのような拮抗薬に関する報告は未だなされてない。

本発明はGPR14 拮抗作用に基づいて、高血圧症、動脈硬化、心肥大、心筋梗塞、心不全などの予防・治療剤として有用な血管作用剤、特に血管収縮抑制剤;並びにGPR14 拮抗作用を有する新規ベンゾアゼピン誘導体またはその塩を提供するものである。

本発明者等は、GPR14拮抗作用を有する化合物につき鋭意検討した結果、 下記式(I)で表される化合物またはその塩(以下、化合物(I)と称すること

PCT/JP01/05784

がある)が、優れたGPR14拮抗作用を示すことを見い出し、これに基づいて 本発明を完成した。

2

すなわち、本発明は、

(1)式(I)

5

10

15

20

「式中、Arは置換されていてもよいアリール基を示し、Xは直鎖部分を構成する原子の数が1ないし4のスペーサーを示し、nは1ないし10の整数を示し、Rは水素原子または置換されていてもよい炭化水素基であって、nの繰り返しにおいて、同一でも異なっていてもよく、またRはArまたはArの置換基と結合して環を形成していてもよく、Yは置換されていてもよいアミノ基または置換されていてもよい含窒素複素環基を示す。(但し、式

$$R^{12} \longrightarrow 0$$

$$R^{13} \longrightarrow 0$$

$$R^{13} \longrightarrow 0$$

$$R^{11} \longrightarrow 0$$

$$R^{11} \longrightarrow 0$$

$$R^{12} \longrightarrow 0$$

$$R^{13} \longrightarrow 0$$

$$R^{14} \longrightarrow 0$$

$$R^{15} \longrightarrow 0$$

$$R^{14} \longrightarrow 0$$

$$R^{15} \longrightarrow 0$$

$$R^{$$

[式中、 R^{1} は水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を示し、 X^a は直鎖部分を構成する原子の数が $1\sim12$ のスペーサーを示し、 R^{1} および X^a は結合して環を形成していてもよく、 A^a は置換されていてもよいアミノ基または置換されていてもよい含窒素複素環基を示し、 R^{1} 2 は置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアミノ基を示し、 R^{1} 3 は置換されていてもよい炭化水素基を示し、 B^a 環および C^a 環はそれぞれさらに置換されていてもよいベンゼン環を示す。]を除く)]で表される化合物またはその塩を含有してなるGPR14拮抗剤;

- (2) Arが置換されていてもよいフェニル基である前記(1)記載の剤;
- (3)Arが式

10

15

20

25

$$R^{1}-N$$
 $(CH_{2})_{m}$
 A

[式中、R¹ は(1) 水素原子、

(2) (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、

(v) ヒドロキシ基、(vi) C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(vii) C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(viii) C_{1-6} アルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(ix) アミノ基、(x) モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、

(xii) 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、 (xiv) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv) C_{1-6} アルキルースルホニルアミノ基、 (xvi) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、 (xvi) カルボキシル基、 (xvii) ホルミル、 (xviii) C_{1-6} アルキルーカルボニル基、 (xix) カルバモイル基、 (xx) モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、 (xxi) ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、 (xxii) C_{1-6} アルキルスルホニル基、 (xxiii) C_{1-6} アルキルスルボニルー C_{1-6} アルキル基、 (xxiv) カルボキシルー C_{1-6} アルキル基、 (xxv) 窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし6個含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環基は、 (i') ハロゲン原子、 (ii') ニトロ基、 (iii') シアノ基、 (iv') オキソ基、 (v') ヒドロキシ基、 (vi') C_{1-6} アルキルチオ基、 (vii') C_{1-6} アルコキシ基、 (viii') C_{1-6} アルキルチオ基、

(ix') アミノ基、(x') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xi') ジーC₁₋

。アルキルアミノ基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素

原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5 ないし7員環状アミノ基、(xiii')C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xv') C_{1-6} アルコキシ ーカルボニル基、(xvi')カルボキシル基、(xvii') C₁₋₆ アルキルーカル 5 ボニル基、(xviii')カルバモイル基、(xix')モノーC₁₋₆アルキルカルバ モイル基、(xx')ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基および(xxi') C_{1-6} ₆ アルキルスルホニル基(以下、置換基P群と略記する)から選ばれる置換基で 置換されていてもよい)、(xxvi)ウレイド基(このウレイド基は、 C_{1-6} ア ルキル基、C₆₋₁₄ アリール基(このC₆₋₁₄ アリール基は、ハロゲン、C 1 - 6 アルキル基、ハロC_{1 - 6} アルキル基、C_{1 - 6} アルコキシ基で置換され 10 ていてもよい)またはC7-16アラルキル基で置換されていてもよい)、 (xxvii)チオウレイド基(このチオウレイド基は、C₁₋₆アルキル基、C₆ - 1 4 アリール基 (このC₆₋₁₄ アリール基は、ハロゲン、C₁₋₆ アルキル 基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい)または C_{7-1-6} アラルキ ル基で置換されていてもよい)、(xxviii)アミジノ基(このアミジノ基は、C 15 1 - 6 アルキル基またはC₆₋₁₄ アリール基(このC₆₋₁₄ アリール基は、 ニトロ基で置換されていてもよい)でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxix) グアニジノ基(このグアニジノ基は、C₁₋₆ アルキル基でモノまたは ジ置換されていてもよい)、(xxx)ピロリジノカルボニル、ピペリジノカルボ ニル、(4-メチルピペリジノ)カルボニル、(4-フェニルピペリジノ)カルボニル、 20 (4-ベンジルピペリジノ)カルボニル、(4-ベンゾイルピペリジノ)カルボニル、 [4-(4-フルオロベンゾイル) ピペリジノ]カルボニル、(4-メチルピペラジノ)カル ボニル、(4-フェニルピペラジノ)カルボニル、[4-(4-ニトロフェニル)ピペラジ ノ]カルボニル、(4-ベンジルピペラジノ)カルボニル、モルホリノカルボニル、 25 チオモルホリノカルボニルから選ばれる環状アミノカルボニル基、(xxxi)アミ ノチオカルボニル基(このアミノチオカルボニル基は、C₁₋₆アルキル基でモ ノまたはジ置換されていてもよい)、(xxxii)アミノスルホニル(このアミノ スルホニルは、C, _ 6 アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxxiii) フェニルスルホニルアミノ (このフェニルスルホニルアミノは、C,

 $_{-6}$ アルキル基、ハロゲン、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルーカルボ ニルアミノ基またはニトロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、 (xxxv) スルフィノ基、(xxxvi) スルフェノ基、(xxxvii) C₁₋₆ アルキル スルホ基、 (xxxviii) C₁₋₆ アルキルスルフィノ基、 (xxxix) C₁₋₆ アル キルスルフェノ基、(xxxx)ホスホノ基、(xxxxi)ジC₁₋₆アルコキシホス 5 ホリル基、(xxxxii)C₁₋₄ アルキレンジオキシ、(xxxxiii)フェニルチオ (このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい) または (xxxxiv) フ ェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)から選ばれた 置換基を1ないし5個有していてもよい直鎖状または分枝状のC₁₋₆アルキル 基、直鎖状または分枝状のC2-6アルケニル基、直鎖状または分枝状のC2-10 。アルキニル基、C₃₋₆シクロアルキル基、架橋環式C₈₋₁₄飽和炭化水素 基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基、 C_{6-14} アリールーC 2-12 アルケニル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ アルキニル基、C₃₋ $_{7}$ シクロアルキルーC $_{1-6}$ アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルーC $_{1-6}$ 15 **, 。アルキルまたは** $(3) - (C=O) - R^{2}$, $-SO_{2} - R^{2}$, $-SO-R^{2}$, -(C=O)O) $NR^3 \circ R^2 \circ \cdot - (C=O) O - R^2 \circ \cdot - (C=S) O - R^2 \circ \sharp h$ - (C=S) NR³ ° R² ° [R² ° およびR³ ° はそれぞれ同一または異なっ て、(i) 水素原子、(ii) (i') ハロゲン原子、(ii') ニトロ基、(iii') シアノ基、(iv')オキソ基、(v')ヒドロキシ基、(vi')C₁₋₆アルキル 20 基(このC₁₋₈ アルキル基は、フェニルで置換されていてもよい)、 (vii') C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、フェニルで置 換されていてもよい)、 (viii') C_{1-6} アルキルチオ基 (この C_{1-6} アル キルチオ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(ix')アミノ基、(x') モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、 (xi') ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 25 (xii') 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子 から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミ ノ基、(xiii')C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv')C₁₋₆ア ルキルースルホニルアミノ基、(xv') C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、

PCT/JP01/05784

25

(xvi') カルボキシル基、(xvii') C, - 6 アルキルーカルボニル基、 (xviii') カルバモイル基、(xix') モノーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル 基、 (xx') ジーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル基、 (xxi') C₁₋₆ アルキ ルスルホニル基、(xxii') C₁₋₆ アルコキシーカルボニルーC₁₋₆ アルキ ル基、(xxiii') カルボキシルーC₁₋₆ アルキル基、(xxiv') 窒素原子、酸 5 素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし 14員複素環基(この複素環基は、前記の置換基P群から選ばれる置換基を有し ていてもよい)、(xxv')フェニルチオ(このフェニルチオは、ハロゲンで置 換されていてもよい)または(xxvi')フェノキシ(このフェノキシは、ハロゲ 10 ンで置換されていてもよい)(以下、置換基A群と略記する)から選ばれる置換 基を1ないし5個有していてもよい直鎖状または分枝状のC₁ 。アルキル基、 直鎖状または分枝状のC₂-6アルケニル基、直鎖状または分枝状のC₂-6ア ルキニル基、C₃₋₆シクロアルキル基、架橋環式C₈₋₁₄飽和炭化水素基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-16} $_{12}$ アルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-7} シ 15 クロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-10} アルキルまたは(iii)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ない し6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素 環基は前記の置換基A群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい) を示すか、R2cとR3cは互いに結合して隣接する窒素原子と共に5ないし9 20 員の含窒素飽和複素環基(この含窒素飽和複素環基は、前記の置換基A群から選 ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を形成してもよい。]から選ば れるアシル基を示し、

A環はさらに(i)アミノ基、(ii)モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(iii) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、(iv) 1 個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1 ないし3 個有していてもよい5 ないし7 員環状アミノ基、(v) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(vi)アミノカルボニルオキシ基、(vii)モノー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルオキシ基、(viii)ジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルオキシ基、

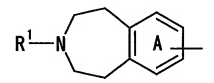
15

20

25

(ix) C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 (x) フェニルー C_{1-6} アルキルアミノ、 (xi) フェニルー C_{1-6} アルキルースルホニルアミノ基、 (xii) フェニルスルホニルアミノ基、 (xiii) ハロゲン原子、 (xiv) ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、および (xv) ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基から選ばれる置換基を有していてもよいベンゼン環を示し、 k およびmはそれぞれ独立して、 0 ないし 5 の整数を示し、 1 < k+m < 5 である。] で表される基である前記 (1) 記載の剤;

(4)Arが式



10 [式中、R¹ は(1) 水素原子、

(2) (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、 (v) ヒドロキシ基、(vi) C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(vii) C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(viii) C_{1-6} アルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(ix) アミノ基、(x) モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xii) 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ

基、 (xiii) C_{1-6} Tルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv) C_{1-6} Tルキルースルホニルアミノ基、 (xv) C_{1-6} Tルコキシーカルボニル基、 (xvi) カルボキシル基、 (xvii) ホルミル、 (xviii) C_{1-6} Tルキルーカルボニル基、 (xix) カルバモイル基、 (xxi) ガークトル・カルバモイル基、 (xxi) ジー C_{1-6} Tルキルーカルバモイル基、 (xxii) ジー C_{1-6} Tルキルーカルバモイル基、 (xxiii) C_{1-6} Tルキルスルホニル基、 (xxiii) C_{1-6} Tルキルスルホニル基、 (xxiii) C_{1-6} Tルキル基、 (xxiv) カルボキシルー C_{1-6} Tルキル基、 (xxiv) カルボキシルー C_{1-6} Tルキル基、 (xxiv) カルボキシルー(xxiv) カルボキシルー(xxiv) 空素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を (xxiv) (xxi

し4環式複素環基(この複素環基は、(i') ハロゲン原子、(ii') ニトロ基、 (iii') シアノ基、 (iv') オキソ基、 (v') ヒドロキシ基、 (vi') C, _ g ア ルキル基、(vii') C₁₋₆ アルコキシ基、(viii') C₁₋₆ アルキルチオ基、 (ix') アミノ基、 (x') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、 (xi') ジーC₁₋ ₆ アルキルアミノ基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素 5 原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5 ないし7員環状アミノ基、(xiii') C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xv') C_{1-6} アルコキシ ーカルボニル基、(xvi')カルボキシル基、(xvii')C, _ 。アルキルーカル ボニル基、(xviii') カルバモイル基、(xix') モノーC, - 5 アルキルカルバ 10 モイル基、 (xx') ジーC₁₋₆ アルキルカルバモイル基および (xxi') C₁₋ a アルキルスルホニル基(以下、置換基Q群と略記する)から選択される置換基 で置換されていてもよい)、(xxvi)ウレイド基(このウレイド基は、C_{.- 6} アルキル基、 C_{6-14} アリール基(この C_{6-14} アリール基は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル基、ハロ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換さ 15 れていてもよい)またはC₇₋₁₆アラルキル基で置換されていてもよい)、 (xxvii) チオウレイド基(このチオウレイド基は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{6} -14 アリール基(この C_{6-14} アリール基は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル 基、C₁₋₆アルコキシ基で置換されていてもよい)またはC₇₋₁₆アラルキ ル基で置換されていてもよい)、(xxviii)アミジノ基(このアミジノ基は、C 20 $_{1-6}$ アルキル基または C_{6-14} アリール基(この C_{6-14} アリール基は、 ニトロ基で置換されていてもよい)でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxix)グアニジノ基(このグアニジノ基は、C₁₋₆アルキル基でモノまたは ジ置換されていてもよい)、(xxx)ピロリジノカルボニル、ピペリジノカルボ ニル、(4-メチルピペリジノ)カルボニル、(4-フェニルピペリジノ)カルボニル、 25 (4-ベンジルピペリジノ)カルボニル、(4-ベンゾイルピペリジノ)カルボニル、 [4-(4-フルオロベンゾイル)ピペリジノ]カルボニル、(4-メチルピペラジソ)カル ボニル、(4-フェニルピペラジノ)カルボニル、[4-(4-ニトロフェニル)ピペラジ ノ]カルボニル、(4-ベンジルピペラジノ)カルボニル、モルホリノカルボニル、

PCT/JP01/05784

9

チオモルホリノカルボニルから選ばれる環状アミノカルボニル基、 (xxxi) アミ ノチオカルボニル基(このアミノチオカルボニル基は、C₁₋₆アルキル基でモ ノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxxii) アミノスルホニル (このアミノ スルホニルは、 C_{1-6} アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxxiii) フェニルスルホニルアミノ (このフェニルスルホニルアミノは、C, 5 _ ₆ アルキル基、ハロゲン、C_{1 - 6} アルコキシ基、C_{1 - 6} アルキルーカルボ ニルアミノ基またはニトロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、 (xxxv) スルフィノ基、 (xxxvi) スルフェノ基、 (xxxvii) C₁₋₆ アルキル スルホ基、(xxxviii) C_{1-6} アルキルスルフィノ基、(xxxix) C_{1-6} アル キルスルフェノ基、 (xxxx) ホスホノ基、 (xxxxi) ジC₁₋₆ アルコキシホス 10 ホリル基、 (xxxxii) C₁₋₄ アルキレンジオキシ、 (xxxxiii) フェニルチオ (このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい) または (xxxxiv) フ ェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)から選ばれる 置換基を1ないし5個有していてもよい直鎖状または分枝状のC₁₋₆アルキル 基、直鎖状または分枝状のC2-6アルケニル基、直鎖状または分枝状のC2-15 $_{6}$ アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、架橋環式 $C_{8-1/4}$ 飽和炭化水素 基、C₆₋₁₄ アリール基、C₇₋₁₆ アラルキル基、C₆₋₁₄ アリールーC 2-12 アルケニル基、C₆₋₁₄ アリール-C₂₋₁₂ アルキニル基、C₃₋ 7 シクロアルキルーC1 - 6 アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルーC1 -20 **, 。アルキルまたは** (3) $- (C=O) -R^2 \circ , -SO_2 -R^2 \circ , -SO-R^2 \circ , - (C=O) -R^2 \circ , - (C=O)$ O) $NR^3 \circ R^2 \circ \cdot - (C=O) O - R^2 \circ \cdot - (C=S) O - R^2 \circ \sharp \hbar t$ - (C=S) NR³ ° R² ° [R² ° およびR³ ° はそれぞれ同一または異なっ て、(i) 水素原子、(ii) (i') ハロゲン原子、(ii') ニトロ基、(iii') シアノ基、 (iv') オキソ基、 (v') ヒドロキシ基、 (vi') C₁₋₆ アルキル 25 基(このC_{1- 6} アルキル基は、フェニルで置換されていてもよい)、 (vii') C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、フェニルで置

換されていてもよい)、(viii')C_{i-g} アルキルチオ基(このC_{i-g} アル

キルチオ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(ix')アミノ基、(x')

10

モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、 (xi') ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 (xii') 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子 から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミ ノ基、(xiii') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv') C_{1-6} ア ルキルースルホニルアミノ基、 (xv') C₁₋₆ アルコキシーカルボニル基、 5 (xvi') カルボキシル基、(xvii') C₁₋₈ アルキルーカルボニル基、 (xviii') カルバモイル基、(xix') モノーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル 基、(xx')ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxi') C_{1-6} アルキ ルスルホニル基、(xxii') C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキ 10 ル基、(xxiii') カルボキシルーC₁₋₆ アルキル基、(xxiv') 窒素原子、酸 素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし 14員複素環基(この複素環基は、前記の置換基Q群から選ばれる置換基を有し ていてもよい)、(xxv')フェニルチオ(このフェニルチオは、ハロゲンで置 換されていてもよい)または(xxvi')フェノキシ(このフェノキシは、ハロゲ 15 ンで置換されていてもよい)(以下置換基B群と略記する)から選ばれる置換基 を1ないし5個有していてもよい直鎖状または分枝状のC₁₋₆アルキル基、直 鎖状または分枝状の C_{2-6} アルケニル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アル キニル基、C3-6シクロアルキル基、架橋環式C8-14飽和炭化水素基、C 6-14 アリール基、C₇₋₁₆ アラルキル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁ $_2$ アルケニル基、 C_{6-1} $_4$ アリールー C_{2-1} $_2$ アルキニル基、 C_{3-7} シク 20 ロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-10} ア ルキルまたは(iii)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし 6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環 基は前記の置換基B群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を 示すか、R2°とR3°は互いに結合して隣接する窒素原子と共に5ないし9員 25 の含窒素飽和複素環基(この含窒素飽和複素環基は前記の置換基B群から選ばれ る置換基を1ないし5個有していてもよい)を形成してもよい。] から選ばれる アシル基を示し、

A環はさらに(i)アミノ基、(ii)モノーC₁₋₆アルキルアミノ基、(iii)

ジーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(iv) 1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原 子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5な いし7員環状アミノ基、(v) C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、(vi) アミノカルボニルオキシ基、(vii)モノーC, - g アルキルアミノーカルボニ ルオキシ基、(viii) ジーC₁₋₆ アルキルアミノーカルボニルオキシ基、

- (ix) C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、(x) フェニルー C_{1-6} アルキ ルアミノ、(xi) フェニルー C_{1-6} アルキルースルホニルアミノ基、(xii) フェニルスルホニルアミノ基、(xiii) ハロゲン原子、(xiv) ハロゲン化され ていてもよいC₁₋₆アルキル基および(xv)ハロゲン化されていてもよいC₁ - 6 アルコキシ基から選ばれる置換基を有していてもよいベンゼン環を示す。]
- 10 で表される基である前記(1)記載の剤;
 - $(5)X\%-CO-, -O-, -NR^3 -, -NR^3 CO-, -S-, -SO$ -, -SO₂ -, -SO₂ NR^{3 a} -, -SO₂ NHCONR^{3 a} -, -SO₂ NHC (=NH) NR³ a -, -CS-, -CR³ a (R³ b) -, -C (=C $R^{3 a} (R^{3 b})) - - - C (= NR^{3 a}) - \pm t \pm CONR^{3 a} - (22 c)$ R³ a およびR³ b はそれぞれ独立して、水素原子、シアノ基、ヒドロキシ基、 アミノ基、C,_。アルキル基またはC,_。アルコキシ基を示す。) で表され
- (6) $XM CO - O - SO_2 - SO_2 NR^3 - CR^3$ (R ³ b) ーまたはーCONR³ e ー (ここで、R³ e およびR³ b はそれぞれ独立 20 して、水素原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アミノ基、C1-6アルキル基また は C_{1-6} アルコキシ基を示す)で表される基である前記(5)記載の剤; (7) Xが一CONR³ a ー (ここで、R³ a は、水素原子、シアノ基、ヒドロキ シ基、アミノ基、C₁₋₆アルキル基またはC₁₋₆アルコキシ基を示す)で表
 - される基である前記(5)記載の剤;

る基である前記(1)記載の剤;

- (8) Rが水素原子である前記(1)記載の剤:
- (9) Yが式

WO 02/02530

5

15

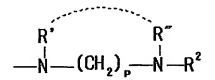
25

10

15

20

25



[式中、R² は(1) 水素原子、

(2) -(C=O) $-R^2$ °、 $-SO_2$ $-R^2$ °、 $-SO-R^2$ °、-(C=O) NR^3 ° R^2 °、-(C=O) $O-R^2$ °、、-(C=S) $O-R^2$ °。または -(C=S) NR^3 ° R^2 ° $[R^2$ ° および R^3 ° はそれぞれ同一または異なって、(i)水素原子、(ii)(i')ハロゲン原子、(ii')ニトロ基、(iii')シアノ基、(iv')オキソ基、(v')ヒドロキシ基、(vi') C_{1-6} アルキル 基(COC_{1-6} アルキル基は、フェニルで置換されていてもよい)、

(vii') C_{1-6} アルコキシ基(C_{1-6} アルコキシ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(viii') C_{1-6} アルキルチオ基(C_{1-6} アルキルチオ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(ix') アミノ基、(x') モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi') ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xii') 炭素原子と 1 個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1 ないし 3 個有していてもよい 5 ないし 7 員環状アミノ基、(xiii') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv') C_{1-6} ア

ルキルースルホニルアミノ基、 (xv') C₁₋₆ アルコキシーカルボニル基、

(xvi') カルボキシル基、(xvii') C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(xviii') カルバモイル基、(xix') モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxi') ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxi') C_{1-6} アルキルスルホニル基、(xxii') C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキル基、(xxiii') カルボキシルー C_{1-6} アルキル基、(xxiv') 窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし14員複素環基(この複素環基は、(i'') ハロゲン原子、(ii'') ニトロ基、

(iii'') シアノ基、(iv'') オキソ基、(v'') ヒドロキシ基、(vi'') C₁₋₆ アルキル基、(vii'') C₁₋₆ アルコキシ基、(viii'') C₁₋₆ アルキルチオ基、(ix'') アミノ基、(x'') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、

(xi'') ジーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xii'') 炭素原子と1個の窒素原子

以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1 ないし 3 個有していてもよい 5 ないし 7 員環状アミノ基、 (xiii'') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv'') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、 (xv'') C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、 (xvi'') カルボキシル基、 (xvii'') C_{1-6} アルキルーカルボニル基、 (xviii'') カルバモイル基、 (xix'') モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、 (xxi'') ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基および (xxi'') C_{1-6} アルキルスルホニル基(以下、置換基R群と略記する)から選ばれる置換基で置換されていてもよい)、

5

10

15

20

(xxv') フェニルチオ (このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよ い)または(xxvi')フェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されてい てもよい)(以下、置換基C群と略記する)から選ばれる置換基を1ないし5個 有していてもよい直鎖状または分枝状のC, - 。アルキル基、直鎖状または分枝 状のC2-6アルケニル基、直鎖状または分枝状のC2-6アルキニル基、C3 - 6 シクロアルキル基、架橋環式C₈₋₁₄ 飽和炭化水素基、C₆₋₁₄ アリー ル基、C₇₋₁₆ アラルキル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ アルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-7} シクロアルキルー C_{1} $_{-6}$ アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-10} アルキルまたは (iii) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ 原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環基は前記の置 換基C群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示すか、R² 。とR³ 。は互いに結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい 5ないし9員の含窒素飽和複素環基(この含窒素飽和複素環基は前記の置換基C 群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を形成してもよい。] から選ばれるアシル基、

25 (3) (i) ハロゲン原子、 (ii) ニトロ基、 (iii) シアノ基、 (iv) オキソ基、 (v) ヒドロキシ基、 (vi) C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、 (vii) C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、 (viii) C_{1-6} アルコキシ基は、

PCT/JP01/05784

14 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(ix) アミノ基、(x) モ $J-C_{1-6}$ アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 (xii)炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子か ら選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ 5 基、(xiii)C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv)C₁₋₆アルキ ルースルホニルアミノ基、 (xv) C₁₋₆ アルコキシーカルボニル基、 (xvi) カルボキシル基、 (xvii) ホルミル、 (xviii) C₁₋₆ アルキルーカルボニル 基、(xix)カルバモイル基、(xx)モノーC_{・- 6} アルキルーカルバモイル基、 (xxi) ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxii) C_{1-6} アルキルス ルホニル基、(xxiii) C₁₋₆ アルコキシーカルボニルーC₁₋₆ アルキル基、 10 (xxiv) カルボキシルー C_{1-6} アルキル基、(xxv) 窒素原子、酸素原子およ び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし6個含有する単環式または2ない し4環式複素環基(この複素環基は、前記の置換基R群から選ばれる置換基を有 していてもよい) (xxvi) ウレイド基(このウレイド基は、C₁₋₆ アルキル基、 °C₆₋₁₄ アリール基(このC₆₋₁₄ アリール基は、ハロゲン、C₁₋₆ アル 15 キル基、ハロ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよ い)または C_{7-16} アラルキル基で置換されていてもよい)、 (xxvii) チオ ウレイド基(このチオウレイド基は、C₁₋₆アルキル基、C₆₋₁₄アリール 基(この C_{6-14} アリール基は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} ア ルコキシ基で置換されていてもよい)またはC₇₋₁₆アラルキル基で置換され 20 ていてもよい)、(xxviii)アミジノ基(このアミジノ基は、C₁₋₆アルキル 基またはC₆₋₁₄アリール基(このC₆₋₁₄アリール基は、ニトロ基で置換 されていてもよい)でモノまたはジ置換されていてもよい)、(xxix)グアニジ ノ基(このグアニジノ基は、C、 - 6 アルキル基でモノまたはジ置換されていて 25 もよい)、(xxx)ピロリジノカルボニル、ピペリジノカルボニル、(4-メチルピ ペリジノ)カルボニル、(4-フェニルピペリジノ)カルボニル、(4-ベンジルピペリ ジノ)カルボニル、(4-ベンゾイルピペリジノ)カルボニル、[4-(4-フルオロベン

ゾイル) ピペリジノ] カルボニル、(4-メチルピペラジノ) カルボニル、(4-フェニ

ルピペラジノ)カルボニル、[4-(4-ニトロフェニル)ピペラジノ]カルボニル、(4-



ベンジルピペラジノ)カルボニル、モルホリノカルボニル、チオモルホリノカル ボニルから選ばれる環状アミノカルボニル基、(xxxi) アミノチオカルボニル基 (このアミノチオカルボニル基は、C₁₋₆アルキル基でモノまたはジ置換され ていてもよい)、(xxxii) アミノスルホニル (このアミノスルホニルは、C, $_{-6}$ アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、(xxxiii)フェニルス 5 ルホニルアミノ(このフェニルスルホニルアミノは、C₁₋₆ アルキル基、ハロ ゲン、C₁₋₆ アルコキシ基、C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基またはニ トロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、(xxxv)スルフィノ基、 (xxxvi) スルフェノ基、(xxxvii) C₁₋₆ アルキルスルホ基、(xxxviii) C 10 ₁₋₆アルキルスルフィノ基、(xxxix)C₁₋₆アルキルスルフェノ基、 (xxxx) ホスホノ基、(xxxxi) ジC, - 6 アルコキシホスホリル基、 (xxxxii) C_{1-4} アルキレンジオキシ、(xxxxiii) フェニルチオ (このフェ ニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい)または(xxxxiv)フェノキシ (このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい) (以下置換基D群と略 15 記する)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい直鎖状または分枝 状のC₁₋₆アルキル基、直鎖状または分枝状のC₂₋₆アルケニル基、直鎖状 または分枝状のC2-6アルキニル基、C3-6シクロアルキル基、架橋環式C 8-14 飽和炭化水素基、C₆₋₁₄ アリール基、C₇₋₁₆ アラルキル基、C 6-14 アリールーC₂₋₁₂ アルケニル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ アルキニル基、C3-7シクロアルキルーC1-6アルキル基、ピフェニルまた 20 はビフェニルー C_{1-10} アルキルまたは

- (4)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環基は、前記の置換基D群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示し、
- 25 pは1ないし3の整数を示し、

R'およびR''はそれぞれ水素原子または C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、前記の置換基D群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示し、またR'およびR''は結合して炭素原子と2個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1個含有していて

もよい5ないし9員の含窒素複素環を形成していてもよい。]で表される基である前記(1)記載の剤;

(10) Yが式

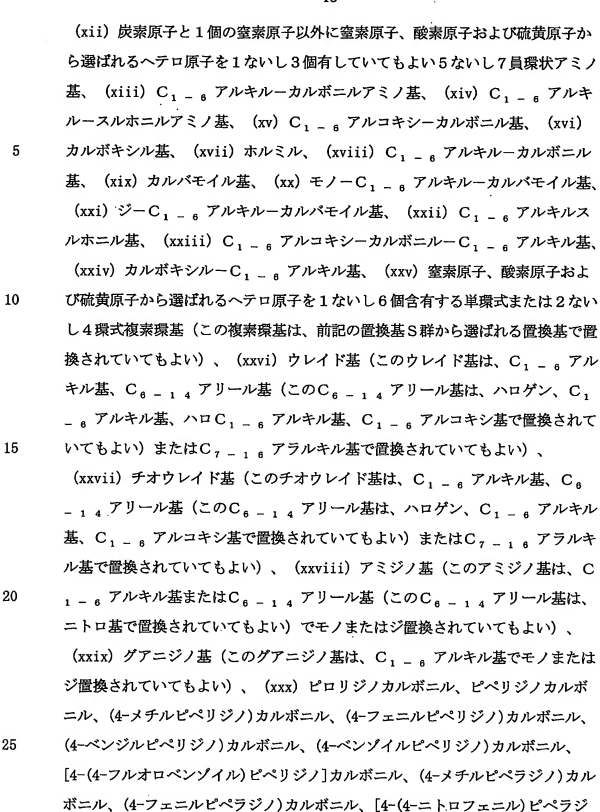
WO 02/02530

$$-N$$
 $N-R^2$

[式中、 R^2 は (1) 水素原子、 (2) - (C=O) $-R^2$ °、 $-SO_2$ $-R^2$ 5 $^{\circ}$, $-SO-R^{2}$ $^{\circ}$, - (C=O) NR^{3} $^{\circ}$ R^{2} $^{\circ}$, - (C=O) $O-R^{2}$ $^{\circ}$, $-(C=S)O-R^2$ ° または $-(C=S)NR^3$ ° R^2 ° $[R^2$ ° および R^3 ° はそれぞれ同一または異なって、(i) 水素原子、(ii) 直鎖状または分枝状 のC₁₋₆アルキル基、直鎖状または分枝状のC₂₋₆アルケニル基、直鎖状ま たは分枝状のC₂₋₆アルキニル基、C₃₋₆シクロアルキル基、架橋環式C₈ 10 $_{-1}$ 4 飽和炭化水素基、 C_{6-1} 4 アリール基、 C_{7-1} 6 アラルキル基、 C_{6} -14 アリールー C_{2-12} アルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} ア ルキニル基、 C_{3-7} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたは ビフェニルー C_{1-10} アルキルまたは (iii) 窒素原子、酸素原子または硫黄 15 原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4 環式複素環基を示すか、R² ° とR³ ° は互いに結合して隣接する窒素原子と共 に5ないし9員の含窒素飽和複素環基を形成してもよい(この含窒素飽和複素環 基は、(i)ハロゲン原子、(ii)ニトロ基、(iii)シアノ基、(iv)オキソ基、 (v) ヒドロキシ基、(vi) C₁₋₆ アルキル基(このC₁₋₆ アルキル基は、 フェニルで置換されていてもよい)、(vii) C₁₋₆ アルコキシ基(このC, 20 - 6 アルコキシ基は、フェニルで置換されていてもよい)、 (viii) C₁₋₆ ア ルキルチオ基(このC1-6アルキルチオ基は、フェニルで置換されていてもよ い)、(ix) アミノ基、(x) モノーC, - 6 アルキルアミノ基、(xi) ジーC 1-6 アルキルアミノ基、(xii)炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、 25 酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよ い5ないし7員環状アミノ基、 (xiii) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv) C_{1-6} アルキルースルホニルアミノ基、(xv) C_{1-6} アルコキシー

カルボニル基、(xvi)カルボキシル基、(xvii) C_{1-6} アルキルーカルボニ ル基、(xviii) カルバモイル基、(xix) モノーC₁₋₆ アルキルーカルバモイ ル基、 (xx) ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、 (xxi) C_{1-6} アルキ ルスルホニル基、(xxii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキル 5 基、(xxiii)カルボキシルーC₁₋₆アルキル基、(xxiv)窒素原子、酸素原 子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし14 員複素環基(この複素環基は、(i') ハロゲン原子、(ii') ニトロ基、 (iii') シアノ基、(iv') オキソ基、(v') ヒドロキシ基、(vi') C₁₋₆ ア ルキル基、 (vii') C₁₋₆ アルコキシ基、 (viii') C₁₋₆ アルキルチオ基、 10 (ix') アミノ基、(x') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xi') ジーC₁₋ 6 アルキルアミノ基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素 原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5 ないし7員環状アミノ基、(xiii')C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xv') C_{1-6} アルコキシ ーカルボニル基、 (xvi') カルボキシル基、 (xvii') C_{1-6} アルキルーカル 15 ボニル基、(xviii')カルバモイル基、(xix')モノーC₁₋₆アルキルカルバ モイル基、(xx')ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基および(xxi') C_{1-6} ₆ アルキルスルホニル基(以下、置換基S群と略記する)から選ばれる置換基で 置換されていてもよい)、(xxv)フェニルチオ(このフェニルチオは、ハロゲ 20 ンで置換されていてもよい)または(xxvi)フェノキシ(このフェノキシは、ハ ロゲンで置換されていてもよい)から選ばれる置換基を1ないし5個有していて もよい)。〕から選ばれるアシル基、

(3) (i) ハロゲン原子、 (ii) ニトロ基、 (iii) シアノ基、 (iv) オキソ基、 (v) ヒドロキシ基、 (vi) C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、 (vii) C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、 (viii) C_{1-6} アルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、 (ix) アミノ基、 (x) モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、 (xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、



ノ]カルボニル、(4-ベンジルピペラジノ)カルボニル、モルホリノカルボニル、

チオモルホリノカルボニルから選ばれる環状アミノカルボニル基、(xxxi) アミ

ノチオカルボニル基(このアミノチオカルボニル基は、 C_{1-6} アルキル基でモ ノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxxii) アミノスルホニル (このアミノ スルホニルは、 C_{1-6} アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxxiii) フェニルスルホニルアミノ (このフェニルスルホニルアミノは、C, $_{-6}$ アルキル基、ハロゲン、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルーカルボ 5 ニルアミノ基またはニトロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、 (xxxv) スルフィノ基、(xxxvi) スルフェノ基、(xxxvii) C₁₋₆ アルキル スルホ基、(xxxviii) C_{1-6} アルキルスルフィノ基、(xxxix) C_{1-6} アル キルスルフェノ基、 (xxxx) ホスホノ基、 (xxxxi) ジC₁₋₆ アルコキシホス ホリル基、(xxxxii) C_{1-4} アルキレンジオキシ、(xxxxiii)フェニルチオ 10 (このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい) または (xxxxiv) フ エノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)(以下、置換 基E群と略記する)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい直鎖状 または分枝状の C_{1-6} アルキル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルケニル 15 基、直鎖状または分枝状のC2-6アルキニル基、C3-6シクロアルキル基、 架橋環式C₈₋₁₄飽和炭化水素基、C₆₋₁₄アリール基、C₇₋₁₆アラル キル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-7} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフ エニルまたはビフェニルーC, -, 0 アルキルまたは

20 (4)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環基は前記の置換基と群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示す。]で表される基である前記(1)記載の剤:

(11)Yが式

$$-N - (CH_2) - N - R^2$$

[式中、R² は

25

(1)水素原子、

$$(2) - (C=O) - R^{2c}, -SO_2 - R^{2c}, -SO - R^{2c}, - (C=O)$$



O) $NR^3 \circ R^2 \circ \cdot - (C=O) O - R^2 \circ \cdot - (C=S) O - R^2 \circ \sharp \hbar t$ - (C=S) NR^3 ° R^2 ° $[R^2$ ° および R^3 ° はそれぞれ同一または異なっ て、(i)水素原子、(ii)直鎖状または分枝状のC₁₋₆アルキル基、直鎖状 または分枝状の C_{2-6} アルケニル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルキニ ル基、C_{3 - 6} シクロアルキル基、架橋環式C_{8 - 1 4} 飽和炭化水素基、C_{6 -} 5 $_{1}$ 4 アリール基、 C_{7-1} 6 アラルキル基、 C_{6-1} 4 アリールー C_{2-1} 2 ア ルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-7} シクロア ルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-10} アルキ ルまたは(iii)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個 10 のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示すか、R²。 とR³ 。は互いに結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい5 ないし9員の含窒素飽和複素環基を形成してもよい(この含窒素飽和複素環基は、 (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、 (v) ヒドロキシ基、(vi) C_{1 - 6} アルキル基 (このC_{1 - 6} アルキル基は、 フェニルで置換されていてもよい)、 (vii) C_{1-6} アルコキシ基 (この C_1 15 $_{-6}$ アルコキシ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(viii) C_{1-6} ア ルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、フェニルで置換されていてもよ い)、(ix) アミノ基、(x) モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xi) ジーC 1-6 アルキルアミノ基、(xii) 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、 20 酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよ い5ないし7員環状アミノ基、(xiii) C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv) C_{1-6} アルキルースルホニルアミノ基、(xv) C_{1-6} アルコキシー カルボニル基、(xvi)カルボキシル基、(xvii)C₁₋₆ アルキルーカルボニ ル基、(xviii)カルバモイル基、(xix)モノーC₁₋₆アルキルーカルバモイ ル基、(xx)ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxi) C_{1-6} アルキ 25 ルスルホニル基、(xxii)C $_{1\ -\ 6}$ アルコキシーカルボニルーC $_{1\ -\ 6}$ アルキル 基、(xxiii)カルボキシルーC₁₋₆アルキル基、(xxiv)窒素原子、酸素原 子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし14 員複素環基(この複素環基は、(i') ハロゲン原子、(ii') ニトロ基、

15

20

25

(iii') シアノ基、 (iv') オキソ基、 (v') ヒドロキシ基、 (vi') C₁₋₆ ア ルキル基、 (vii') C₁₋₆ アルコキシ基、 (viii') C₁₋₆ アルキルチオ基、 (ix') アミノ基、 (x') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、 (xi') ジーC₁₋ 6 アルキルアミノ基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素 5 原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5 ないし7員環状アミノ基、(xiii') C, _ g アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xv') C_{1-6} アルコキシ ーカルボニル基、(xvi')カルボキシル基、(xvii')C₁₋₆アルキルーカル ボニル基、(xviii')カルバモイル基、(xix')モノーC, _ g アルキルカルバ モイル基、(xx')ジーC₁₋₆ アルキルカルバモイル基および(xxi')C₁₋ 。アルキルスルホニル基(以下、置換基T群と略記する)から選ばれる置換基で 置換されていてもよい)、(xxv)フェニルチオ(このフェニルチオは、ハロゲ ンで置換されていてもよい)または(xxvi)フェノキシ(このフェノキシは、ハ ロゲンで置換されていてもよい)から選ばれる置換基を1ないし5個有していて もよい)。]から選ばれるアシル基、

21

(3) (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、 (v) ヒドロキシ基、(vi) C₁₋₆ アルキル基(このC₁₋₆ アルキル基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(vii) C_{1-6} アルコキ シ基(このC₁₋₆アルコキシ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていて もよい)、(viii) C_{1-6} アルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(ix)アミノ基、(x)モ ノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、

(xii) 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子か ら選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ 基、 (xiii) C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv) C₁₋₆ アルキ ルースルホニルアミノ基、 (xv) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、 (xvi) カルボキシル基、(xvii) ホルミル、(xviii) C₁₋₆ アルキルーカルボニル 基、(xix)カルバモイル基、(xx)モノーC_{1~6}アルキルーカルバモイル基、 (xxi) ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxii) C_{1-6} アルキルス



5

10

15

20

25

ルホニル基、(xxiii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキル基、 (xxv) 窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし6個含有する単環式または2ないし4環式複素環基(zの複素環基は、前記の置換基z 群から選ばれる置換基で置換されていてもよい)、 (zxvi) ウレイド基(z のウレイド基は、z のウレイド基は、z のウレイド基は、z のウレイド基は、z のウレイド基は、z のログン、z をル基、z ののの z のの z ののの z ののの z ののの z ののの z のの z ののの z ののの z のの z の z

22

(xxvii) チオウレイド基(このチオウレイド基は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{6} - $_{1-4}$ アリール基(この C_{6-1-4} アリール基は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい)または C_{7-1-6} アラルキル基で置換されていてもよい)、(xxviii) アミジノ基(このアミジノ基は、 C_{1-6} アルキル基または C_{6-1-4} アリール基(この C_{6-1-4} アリール基は、- トロ基で置換されていてもよい)でモノまたはジ置換されていてもよい)、

(xxxiii) フェニルスルホニルアミノ(このフェニルスルホニルアミノは、 C_1 - $_6$ アルキル基、ハロゲン、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基またはニトロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、(xxxv)スルフィノ基、(xxxvi)スルフェノ基、(xxxvi)x



10

15

スルホ基、(xxxviii) C_{1-6} アルキルスルフィノ基、(xxxix) C_{1-6} アルキルスルフェノ基、(xxxx)ホスホノ基、(xxxxi)ジ C_{1-6} アルコキシホスホリル基、(xxxxii) C_{1-4} アルキレンジオキシ、(xxxxiii)フェニルチオ(このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい)または(xxxxiv)フェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)(以下、置換基下群と略記する)から選ばれる置換基を 1 ないし 5 個有していてもよい直鎖状または分枝状の C_{1-6} アルキル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、架橋環式 C_{8-1} 4 飽和炭化水素基、 C_{6-1} 4 アリールー C_{2-1} 2 アルキニル基、 C_{6-1} 4 アリールー C_{2-1} 2 アルキニル基、 C_{6-1} 4 アリールー C_{2-1} 2 アルキニル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-1} 6 アルキルまたは

- (4) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環基は前記の置換基F群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示し、R'およびR'はそれぞれ水素原子または C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} ア
- R およいR はそれぞれ水素原子または C_{1-6} アルギル基(この C_{1-6} アルギル基は、前記の置換基F 群から選ばれる置換基を1 ないし5 個有していてもよい)を示す。]で表される基である前記(1)記載の剤;
- (12) Yがピペリジノ基(このピペリジノ基は、
- 20 (1) (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、 (v) ヒドロキシ基、(vi) C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(vii) C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(viii) C_{1-6} アルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(ix) アミノ基、(x) モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、
 - (xii)炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、(xii) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv) C_{1-6} アルキ



ルースルホニルアミノ基、(xv) C₁₋₆ アルコキシーカルボニル基、(xvi) カルボキシル基、 (xvii) ホルミル、 (xviii) C₁₋₆ アルキルーカルボニル 基、(xix) カルバモイル基、(xx) モノーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル基、 (xxi) ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxii) C_{1-6} アルキルス 5 ルホニル基、(xxiii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキル基、 (xxiv) カルボキシルーC₁₋₆ アルキル基、(xxv) 窒素原子、酸素原子およ び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし6個含有する単環式または2ない し4環式複素環基(この複素環基は、(i')ハロゲン原子、(ii')ニトロ基、 (iii') シアノ基、 (iv') オキソ基、 (v') ヒドロキシ基、 (vi') C₁₋₆ア ルキル基、 (vii') C₁₋₆ アルコキシ基、 (viii') C₁₋₆ アルキルチオ基、 10 (ix') アミノ基、 (x') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、 (xi') ジーC₁₋ 。アルキルアミノ基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素 原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5 ないし7員環状アミノ基、(xiii') C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 15 (xiv')C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基、(xv')C₁₋₆アルコキシ ーカルボニル基、(xvi')カルボキシル基、(xvii')C₁₋₆アルキルーカル ボニル基、(xviii')カルバモイル基、(xix')モノー C_{1-6} アルキルカルバ モイル基、(xx')ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基および(xxi') C_{1-6} g アルキルスルホニル基(以下、置換基U群と略記する)から選ばれる置換基で 置換されていてもよい)、(xxvi) ウレイド基(このウレイド基は、C₁₋₆ア 20 ルキル基、 C_{6-14} アリール基(この C_{6-14} アリール基は、ハロゲン、C 1-6 アルキル基、ハロC1-6 アルキル基、C1-6 アルコキシ基で置換され ていてもよい)またはC₇₋₁₆アラルキル基で置換されていてもよい)、 (xxvii)チオウレイド基(このチオウレイド基は、C₁₋₆アルキル基、C₆ - 1 4 アリール基(このC₆₋₁₄ アリール基は、ハロゲン、C₁₋₆ アルキル 25 基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい)または C_{7-1-6} アラルキ ル基で置換されていてもよい)、(xxviii)アミジノ基(このアミジノ基は、C 1-6アルキル基またはC6-14アリール基(このC6-14アリール基は、 ニトロ基で置換されていてもよい)でモノまたはジ置換されていてもよい)、



10

15

20

25

(xxix) グアニジノ基(このグアニジノ基は、C₁₋₆ アルキル基でモノまたは ジ置換されていてもよい)、(xxx)ピロリジノカルボニル、ピペリジノカルボ ニル、(4-メチルピペリジノ)カルボニル、(4-フェニルピペリジノ)カルボニル、 (4~ベンジルピペリジノ)カルボニル、(4~ベンゾイルピペリジノ)カルボニル、 [4-(4-フルオロベンゾイル)ピペリジノ]カルボニル、(4-メチルピペラジノ)カル ボニル、(4-フェニルピペラジノ)カルボニル、[4-(4-ニトロフェニル) ピペラジ **丿]カルボニル、(4-ベンジルピペラジノ)カルボニル、モルホリノカルボニル、** チオモルホリノカルボニルから選ばれる環状アミノカルボニル基、(xxxi)アミ ノチオカルボニル基(このアミノチオカルボニル基は、C,_。アルキル基でモ ノまたはジ置換されていてもよい)、(xxxii)アミノスルホニル(このアミノ スルホニルは、C₁₋₆アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxxiii) フェニルスルホニルアミノ (このフェニルスルホニルアミノは、C, _ 6 アルキル基、ハロゲン、C_{1 - 6} アルコキシ基、C_{1 - 6} アルキルーカルボ ニルアミノ基またはニトロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、 (xxxv) スルフィノ基、(xxxvi) スルフェノ基、(xxxvii) C, _ 。 アルキル スルホ基、(xxxviii)C₁₋₆ アルキルスルフィノ基、(xxxix)C₁₋₆ アル キルスルフェノ基、 (xxxx) ホスホノ基、 (xxxxi) ジC₁₋₆ アルコキシホス ホリル基、(xxxxii)C₁₋₄ アルキレンジオキシ、(xxxxiii)フェニルチオ (このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい) または (xxxxiv) フ ェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)(以下、置換 基G群と略記する)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい直鎖状 または分枝状のC₁₋₆アルキル基、直鎖状または分枝状のC₂₋₆アルケニル 基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 架橋環式C₈₋₁₄飽和炭化水素基、C₆₋₁₄アリール基、C₇₋₁₆アラル キル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ アルケニル基、C₆₋₁₄ アリールー C_{2-1} アルキニル基、 C_{3-7} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフ エニルまたはビフェニル-C₁₋₁₀アルキル、 $(2) - (C=O) - R^{2}$ $(2) - R^{2}$ $(2) - R^{2}$ $(2) - R^{2}$ $(3) - R^{2}$ $(3) - R^{2}$ $(4) - R^{2}$ $(5) - R^{2}$ $(5) - R^{2}$ $(6) - R^{2}$ (6) -O) $NR^3 \circ R^2 \circ \cdot - (C=O) O - R^2 \circ \cdot - (C=S) O - R^2 \circ \sharp h t$



10

15

20

25

- (C=S) NR³ ° R² ° [R² ° およびR³ ° はそれぞれ同一または異なっ て、(i)水素原子、(ii)直鎖状または分枝状のC₁₋₆アルキル基、直鎖状 または分枝状の C_{2-6} アルケニル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルキニ ル基、C₃₋₆シクロアルキル基、架橋環式C₈₋₁₄飽和炭化水素基、C₆₋ 14 アリール基、C₇₋₁₆ アラルキル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ ア ルケニル基、 C_{6-1} $_4$ アリールー C_{2-1} $_2$ アルキニル基、 C_{3-7} シクロア ルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-6} アルキ ルまたは(iii)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個 のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示すか、R²。 とR3 c は互いに結合して隣接する窒素原子と共に5ないし9員の含窒素飽和複 素環基を形成してもよい(この含窒素飽和複素環基は、(i)ハロゲン原子、 (ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、(v) ヒドロキシ基、 (vi) C₁₋₆ アルキル基(このC₁₋₆ アルキル基は、フェニルで置換されて いてもよい)、 (vii) C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、 フェニルで置換されていてもよい)、(viii) C₁₋₆ アルキルチオ基(このC 1-6 アルキルチオ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(ix)アミノ基、 (x) モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 (xii)炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子か ら選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ 基、(xiii) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv) C_{1-6} アルキ ルースルホニルアミノ基、 (xv) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、 (xvi)カルボキシル基、(xvii)C₁₋₆ アルキルーカルボニル基、(xviii)カルバ モイル基、 (xix) モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、 (xx) ジー C_1 $_{-6}$ アルキルーカルバモイル基、(xxi) C_{1-6} アルキルスルホニル基、 (xxii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキル基、(xxiii) カ ルボキシルー C_{1-6} アルキル基、(xxiv)窒素原子、酸素原子および硫黄原子 から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし14員複素環基(この 複素環基は、前記の置換基U群から選ばれる置換基で置換されていてもよい)、 (xxv)フェニルチオ(このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよ



- い) または (xxvi) フェノキシ (このフェノキシは、ハロゲンで置換されていて もよい) から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)。] から選ばれ るアシル基または
- (3) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環基は前記の置換基G群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)で置換されていてもよい)である前記(1)記載の剤:
- (13) nが1ないし5の整数である前記(1)記載の剤;
- (14)血管収縮抑制剤である前記(1)記載の剤:
- 10 (15)高血圧症、動脈硬化、心肥大、心筋梗塞または心不全の予防・治療剤である前記(1)記載の剤;

(16)式(II)

WO 02/02530

5

15

20

$$\begin{array}{c|c}
R \\
\downarrow \\
R^{1}-N \\
\end{array}$$

$$X - (GH) - Y'$$

$$(II)$$

[式中、R¹ は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアシル基を示し、A環はさらに置換基を有していてもよいベンゼン環を示し、Xは直鎖部分を構成する原子の数が1ないし4のスペーサー(但し、-C O-を除く)を示し、nは1ないし10の整数を示し、Rは水素原子または置換されていてもよい炭化水素基であって、nの繰り返しにおいて、同一でも異なっていてもよく、またRはA環またはA環の置換基と結合して環を形成していてもよく、Y'は置換されていてもよいアミノ基を示す。]で表される化合物またはその塩:

- (17)前記(16)記載の化合物またはその塩のプロドラッグ;
- (18)R¹ が水素原子または置換されていてもよい炭化水素基である前記(1
- 6) 記載の化合物;
- 25 (19) R¹ が水素原子である前記 (16) 記載の化合物;



10

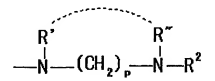
(20) Xが-O-、 $-NR^3$ a - 、 $-NR^3$ a - CO- 、-S- 、-SO- 、-S O $_2$ - 、 $-SO_2$ NR 3 a - 、 $-SO_2$ NHCONR 3 a - 、 $-SO_2$ NHC (=NH) NR 3 a - 、-CS- 、 $-CR^3$ a (R^3 b) - 、-C (=CR 3 a (R^3 b)) - 、-C (=NR 3 a) -または $-CONR^3$ a - (=C=C=CR 3 a および=R 3 b はそれぞれ独立して、水素原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アミノ基、C $_1$ $_1$ $_2$ アルキル基または=C $_1$ $_3$ $_4$ アルコキシ基を示す。)で表される基である前記(16)記載の化合物;

(21) Xが $-SO_2$ NR^3 $^{\circ}$ - 、 $-CONR^3$ $^{\circ}$ - または $-CR^3$ $^{\circ}$ (R^3 $^{\circ}$) - (ここで、 R^3 $^{\circ}$ および R^3 $^{\circ}$ はそれぞれ独立して、水素原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を示す。)で表される基である前記(20)記載の化合物;

(22)Xが $-CONR^3$ a - $(ここで、R^3$ a は、水素原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を示す。)で表される基である前記(20)記載の化合物;

15 (23) Rが水素原子である前記(16)記載の化合物;

(24)Y'が式



[式中、R² は(1)水素原子、

(2) - (C=O) -R²°、、-SO₂ -R²°、、-SO-R²°、、- (C=
 20 O) NR³° R²°、、- (C=O) O-R²°、、- (C=S) O-R²° または - (C=S) NR³° R²° [R²° およびR³° はそれぞれ同一または異なって、(i) 水素原子、(ii) 直鎖状または分枝状のC₁ - 6 アルキル基、直鎖状または分枝状のC₂ - 6 アルケニル基、直鎖状または分枝状のC₂ - 6 アルキニル基、C₃ - 6 シクロアルキル基、架橋環式Cፄ - 1 4 飽和炭化水素基、C6 - 1 4 アリール基、C7 - 1 6 アラルキル基、C6 - 1 4 アリールーC2 - 1 2 アルケニル基、C6 - 1 4 アリールーC2 - 1 2 アルケニル基、C6 - 1 4 アリールーC2 - 1 2 アルキニル基、C6 - 1 4 アリールーC2 - 1 2 アルキニルキルーC1 - 6 アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルーC1 - 1 0 アルキルキルーC1 - 6 アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルーC1 - 1 0 アルキ

10

15

20

ルまたは(iii)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個 のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示すか、R2 c とR3 ° は互いに結合して隣接する窒素原子と共に5ないし9員の含窒素飽和複 素環基を形成してもよい(この含窒素飽和複素環基は、(i')ハロゲン原子、 (ii') ニトロ基、(iii') シアノ基、(iv') オキソ基、(v') ヒドロキシ基、 (vi') C_{1 - 6} アルキル基 (このC_{1 - 6} アルキル基は、フェニルで置換され ていてもよい)、 (vii') C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、 フェニルで置換されていてもよい)、(viii')C_{1- 6} アルキルチオ基(この C₁₋₆ アルキルチオ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(ix') アミ ノ基、 (x') モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、 (xi') ジー C_{1-6} アルキル アミノ基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および 硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員 環状アミノ基、 (xiii') C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv') C 1.- 6 アルキルースルホニルアミノ基、 (xv') C₁₋₆ アルコキシーカルボニ ル基、 (xvi') カルボキシル基、 (xvii') C, - 6 アルキルーカルボニル基、 (xviii') カルバモイル基、(xix') モノーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル基、 (xx') ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxi') C_{1-6} アルキルス ルホニル基、 (xxii') C₁₋₆ アルコキシーカルボニルーC₁₋₆ アルキル基、 (xxiii') カルボキシルーC₁₋₆ アルキル基、(xxiv') 窒素原子、酸素原子 および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし14員 複素環基(この複素環基は、(i'') ハロゲン原子、(ii'') ニトロ基、 (iii'') シアノ基、(iv'') オキソ基、(v'') ヒドロキシ基、(vi'') C, _ ₆ アルキル基、 (vii'') C_{1 - 6} アルコキシ基、 (viii'') C_{1 - 6} アルキル

チオ基、(ix'')アミノ基、(x'')モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、
(xi'')ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xii'')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、(xiii'') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv'') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xv'') C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(xvi'')カルボキシル基、

(xvii'') C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(xviii'') カルバモイル基、(xix'') モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、(xx'') ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基および (xxi'') C_{1-6} アルキルスルホニル基 (以下、置換基V群と略記する) から選ばれる置換基で置換されていてもよい)、(xxv') フェニルチオ (このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい)または (xxvi') フェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)から選ばれる置換基を 1 ないし 5 個有していてもよい)。] から選ばれるアシル基、

(3) (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、 (v) ヒドロキシ基、 (vi) C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、 10 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(vii) C_{1-6} アルコキ シ基(このC₁₋₆アルコキシ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていて もよい)、(viii) C_{1-6} アルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(ix)アミノ基、(x)モ $J-C_{1-6}$ アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 15 (xii) 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子か ら選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ 基、(xiii)C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv)C₁₋₆アルキ ルースルホニルアミノ基、(xv) C₁₋₆ アルコキシーカルボニル基、(xvi) 20 カルボキシル基、(xvii)ホルミル、(xviii)C₁₋₆アルキルーカルボニル 基、(xix) カルバモイル基、(xx) モノーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル基、 (xxi) ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxii) C_{1-6} アルキルス ルホニル基、(xxiii)C₁₋₆ アルコキシーカルボニルーC₁₋₆ アルキル基、 (xxiv) カルボキシルー C_{1-6} アルキル基、(xxv) 窒素原子、酸素原子およ 25 び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし6個含有する単環式または2ない し4環式複素環基(この複素環基は、前記の置換基V群から選ばれる置換基で置 換されていてもよい) (xxvi) ウレイド基 (このウレイド基は、C₁₋₆ アルキ ル基、 C_{6-14} アリール基(この C_{6-14} アリール基は、ハロゲン、 C_{1-14}

 $_6$ アルキル基、ハロ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されてい

てもよい)または C_{7-16} アラルキル基で置換されていてもよい)、

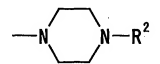
(xxvii) チオウレイド基 (このチオウレイド基は、C₁₋₆ アルキル基、C₆ $_{-1}$ 4 アリール基(この C_{6-1} 4 アリール基は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル 基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい)または C_{7-1-6} アラルキ 5 ル基で置換されていてもよい)、(xxviii)アミジノ基(このアミジノ基は、C 1 - 6 アルキル基またはC₆₋₁₄ アリール基(このC₆₋₁₄ アリール基は、 ニトロ基で置換されていてもよい)でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxix)グアニジノ基(このグアニジノ基は、C₁₋₆アルキル基でモノまたは ジ置換されていてもよい)、(xxx)ピロリジノカルボニル、ピペリジノカルボ ニル、(4-メチルピペリジノ)カルボニル、(4-フェニルピペリジノ)カルボニル、 10 (4-ベンジルピペリジノ)カルボニル、(4-ベンゾイルピペリジノ)カルボニル、 [4-(4-フルオロベンゾイル)ピペリジノ]カルボニル、(4-メチルピペラジノ)カル ボニル、(4-フェニルピペラジノ)カルボニル、[4-(4-ニトロフェニル) ピペラジ ノ]カルボニル、(4-ベンジルピペラジノ)カルボニル、モルホリノカルボニル、 15 チオモルホリノカルボニルから選ばれる環状アミノカルボニル基、 (xxxi) アミ ノチオカルボニル基(このアミノチオカルボニル基は、C, _ g アルキル基でモ ノまたはジ置換されていてもよい)、(xxxii)アミノスルホニル(このアミノ スルホニルは、C, - 6 アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxxiii) フェニルスルホニルアミノ (このフェニルスルホニルアミノは、C, $_{-6}$ アルキル基、ハロゲン、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルーカルボ 20 ニルアミノ基またはニトロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、 (xxxv) スルフィノ基、(xxxvi) スルフェノ基、(xxxvii) C₁₋₆ アルキル スルホ基、 (xxxviii) C₁₋₆ アルキルスルフィノ基、 (xxxix) C₁₋₆ アル キルスルフェノ基、(xxxx)ホスホノ基、(xxxxi)ジC₁₋₆アルコキシホス 25 ホリル基、(xxxxii)C₁₋₄アルキレンジオキシ、(xxxxiii)フェニルチオ (このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい) または (xxxxiv) フ ェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)(以下、置換 基H群と略記する)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい直鎖状 または分枝状の C_{1-6} アルキル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルケニル



基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、架橋環式 C_{8-14} 飽和炭化水素基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-7} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ピフェニルまたはビフェニルー C_{1-10} アルキルまたは

- (4) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環基は、前記の置換基H群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示し、pは1ないし3の整数を示し、
- 10 R'およびR''はそれぞれ水素原子またはC₁₋₆ アルキル基(このC₁₋₆ アルキル基は、前記の置換基H群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示し、またR'およびR''は結合して炭素原子と2個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1個含有していてもよい5ないし9員の含窒素複素環を形成していてもよい。]で表される基である前記(16)記載の化合物;

(25)Y'が式



「式中、R² は(1) 水素原子、

(2) - (C=O) -R²°、、-SO₂ -R²°、、-SO-R²°、、- (C=
20 O) NR³° R²°、 - (C=O) O-R²°、、- (C=S) O-R²° または
- (C=S) NR³° R²° [R²° およびR³° はそれぞれ同一または異なっ
て、(i) 水素原子、(ii) 直鎖状または分枝状のC₁ - 6 アルキル基、直鎖状または分枝状のC₂ - 6 アルキニル基、C₃ - 6 シクロアルキル基、架橋環式C₃ - 1 4 飽和炭化水素基、C 6 1 4 アリール基、C₁ - 1 6 アラルキル基、C 6 - 1 4 アリールーC₂ - 1 2 アルケニル基、C 6 - 1 4 アリールーC₂ - 1 2 アルケニル基、C 6 - 1 4 アリールーC₂ - 1 2 アルケニル基、C 6 - 1 4 アリールーC₂ - 1 2 アルキニルキルーC₁ - 6 アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルーC₁ - 1 0 アルキルキルーC₁ - 6 アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルーC₁ - 1 0 アルキ

5

10

15

20

25

ルまたは(iii) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個 のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示すか、 R² 。 とR3 c は互いに結合して隣接する窒素原子と共に5ないし9員の含窒素飽和複 素環基を形成してもよい(この含窒素飽和複素環基は、(i)ハロゲン原子、

33

(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、(v) ヒドロキシ基、

(vi) C₁₋₆ アルキル基(このC₁₋₆ アルキル基は、フェニルで置換されて いてもよい)、(vii) C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、 フェニルで置換されていてもよい)、(viii) C, - g アルキルチオ基 (このC 1-6 アルキルチオ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(ix)アミノ基、

(x) モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 (xii) 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子か ら選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ 基、 (xiii) C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv) C₁₋₆ アルキ ルースルホニルアミノ基、(xv) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(xvi)カルボキシル基、 (xvii) C_{1-6} アルキルーカルボニル基、 (xviii) カルバ

- g アルキルーカルバモイル基、(xxi)C_{1-g} アルキルスルホニル基、 (xxii) C₁₋₆ アルコキシーカルボニルーC₁₋₆ アルキル基、(xxiii) カ ルボキシルー C_{1-6} アルキル基、(xxiv)窒素原子、酸素原子および硫黄原子 から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし14員複素環基(この 複素環基は、(i')ハロゲン原子、(ii')ニトロ基、(iii')シアノ基、

モイル基、 (xix) モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、 (xx) ジー C_{1}

(iv') オキソ基、(v') ヒドロキシ基、(vi') C, _ g アルキル基、(vii') C_{1-6} アルコキシ基、(viii') C_{1-6} アルキルチオ基、(ix')アミノ基、 (x') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xi') ジーC₁₋₆ アルキルアミノ 基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原 子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状ア ミノ基、 (xiii') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xv') C₁₋₆ アルコキシーカルボニル基、

(xvi') カルボキシル基、(xvii') C₁₋₆ アルキルーカルボニル基、



10

15

(xviii') カルバモイル基、(xix') モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、(xx') ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基および(xxi') C_{1-6} アルキルスルホニル基から選ばれる置換基で置換されていてもよい)、(xxv) フェニルチオ(このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい)または(xxvi)フェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)。]から選ばれるアシル基、

- (3) (i) ハロゲン原子、 (ii) ニトロ基、 (iii) シアノ基、 (iv) ヒドロキシ基、 (v) C_{1-6} アルキル基または (vi) C_{1-6} アルコキシ基から選ばれる置換基を 1 ないし 5 個有していてもよい直鎖状または分枝状の C_{1-6} アルキル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルケニル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルケニル基、連鎖状または分枝状の C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、架橋環式 C_{8-14} 飽和炭化水素基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルケニル基、 C_{3-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-14} アリールー C_{1-16} アルキルまたはビフェニルー C_{1-16} アルキルまたは
 - (4) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示す。]で表される基である前記(16)記載の化合物:
- (26)R² がハロゲン原子で置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基である前記 (25) 記載の化合物;
 - (27) R² がハロゲン原子で置換されていてもよいベンジルまたはハロゲン原子で置換されていてもよいジフェニルメチルである前記 (25) 記載の化合物; (28) Y'が式

$$-N^{"}$$
 (CH₂) $-N^{"}$ $-R^{"}$

25 [式中、R² は(1) 水素原子、

(2) -(C=O) $-R^2$ °、 $-SO_2$ $-R^2$ °、 $-SO-R^2$ °、-(C=O) NR^3 ° R^2 °、-(C=O) $O-R^2$ °、-(C=S) $O-R^2$ ° または -(C=S) NR^3 ° R^2 ° $[R^2$ ° および R^3 ° はそれぞれ同一または異なっ

て、(i)水素原子、(ii)直鎖状または分枝状のC₁₋₆アルキル基、直鎖状 または分枝状のC2-6アルケニル基、直鎖状または分枝状のC2-6アルキニ ル基、C₃₋₆シクロアルキル基、架橋環式C₈₋₁₄飽和炭化水素基、C₆₋ 14 アリール基、C₇₋₁₆ アラルキル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ ア ルケニル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ アルキニル基、C₃₋₇ シクロア 5 ルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-10} アルキ ルまたは(iii)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個 のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示すか、R²。 とR³ c は互いに結合して隣接する窒素原子と共に5ないし9員の含窒素飽和複 素環基を形成してもよい(この含窒素飽和複素環基は、(i') ハロゲン原子、 10 (ii') ニトロ基、(iii') シアノ基、(iv') オキソ基、(v') ヒドロキシ基、 (vi') C₁₋₆ アルキル基 (このC₁₋₆ アルキル基は、フェニルで置換され ていてもよい)、(vii') C, _ g アルコキシ基(このC, _ g アルコキシ基は、 フェニルで置換されていてもよい)、 (viii') C₁₋₆ アルキルチオ基 (この 15 C₁₋₆ アルキルチオ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(ix') アミ ノ基、(x') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xi') ジーC₁₋₆ アルキル アミノ基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および 硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員 環状アミノ基、 (xiii') C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv') C 1-6 アルキルースルホニルアミノ基、(xv') C₁₋₆ アルコキシーカルボニ 20 ル基、(xvi') カルボキシル基、(xvii') C, _ 6 アルキルーカルボニル基、 (xviii') カルバモイル基、(xix') モノーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル基、 (xx') ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxi') C_{1-6} アルキルス ルホニル基、 (xxii') C₁₋₆ アルコキシーカルボニルーC₁₋₆ アルキル基、 25 (xxiii') カルボキシルーC, - 6 アルキル基、(xxiv') 窒素原子、酸素原子 および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし14員 複素環基(この複素環基は、(i'')ハロゲン原子、(ii'')ニトロ基、 (iii'') シアノ基、(iv'') オキソ基、(v'') ヒドロキシ基、(vi'') C, _ $_{6}$ アルキル基、(vii'') C $_{1-6}$ アルコキシ基、(viii'') C $_{1-6}$ アルキル

チオ基、(ix'')アミノ基、(x'')モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、
(xi'')ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xii'')炭素原子と1個の窒素原子
以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3
個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、(xiii'') C_{1-6} アルキルー
カルボニルアミノ基、(xiv'') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、
(xv'') C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(xvi'')カルボキシル基、
(xvii'') C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(xvii'')カルバモイル基、
(xix'')モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、(xx'')ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基および(xxi'') C_{1-6} アルキルスルホニル基から選ばれ
る置換基で置換されていてもよい)、(xxv')フェニルチオ は、ハロゲンで置換されていてもよい)または(xxvi')フェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)から選ばれる置換基を1ないし5

(3) (i) ハロゲン原子、 (ii) ニトロ基、 (iii) シアノ基、 (iv) ヒドロキシ基、 (v) C_{1-6} アルキル基または (vi) C_{1-6} アルコキシ基から選ばれる置換基を 1 ないし 5 個有していてもよい直鎖状または分枝状の C_{1-6} アルキル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルケニル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、架橋環式 C_{8-14} 飽和炭化水素基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-7} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-16} アルキルまたは

個有していてもよい)。]から選ばれるアシル基、

- (4) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示し、
- 25 R'およびR''はそれぞれ水素原子またはC₁₋₆ アルキル基を示す。]で表される基である前記(16)記載の化合物;
 - (29) Y'がピペリジノ基(このピペリジノ基は、(i) C_{1-6} アルキル、C $_{1-6}$ アルコキシ、ハロゲン原子、ニトロ、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ、ヒドロキシ、シアノ、カルボキシル、 C_{1-6} アルコキ



25

シカルボニル、カルバモイル、環状アミノカルボニル、アミノ、 C_{1-6} アルキルカルボニルアミノ、フェニルスルホニルアミノ、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ、アミジノ、ウレイドあるいは複素環で置換されていてもよいフェニルー C_{1-6} アルキル、(ii)ハロゲン原子、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、アミノ、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシル、シアノまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルで置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基または(iii)モノまたはジー C_{1-6} アルキルアミノまたは C_{1-6} アルキルフェノまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルで置換されていてもよい C_{1-6} アルキルカルボニル基で置換されていてもよい)である前記(16)記載の化合物;

- 10 (30)nが1ないし5の整数である前記(16)記載の化合物:
 - (31)N-[2-(4-ベンズヒドリルピペラジン-1-イル)エチル]-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミドまたはその塩;
 - (32)N-[2-[4-(4-クロロベンジル)ピペラジン-1-イル]エチル]-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミドまたはその塩;
- (33)N-(2-{4-[ビス(4-フルオロフェニル)メチル]-1-ピペラジニル}エチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-IH-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミドまたはその塩;
 (34)前記(16)記載の化合物またはその塩もしくはそのプロドラッグを含有してなる医薬組成物;
- (35)前記(16)記載の化合物またはその塩を含有してなるGPR14拮抗剤;
 - (36)血管収縮抑制剤である前記(34)記載の組成物;
 - (37)高血圧症、動脈硬化、心肥大、心筋梗塞または心不全の予防・治療剤である前記(34)記載の組成物;
 - (38)哺乳動物に対して式(I)

$$A_{r}-X-(CH)_{n}-Y \qquad (1)$$

「式中、Arは置換されていてもよいアリール基を示し、Xは直鎖部分を構成する原子の数が1ないし4のスペーサーを示し、nは1ないし10の整数を示し、

10

15

20

Rは水素原子または置換されていてもよい炭化水素基であって、nの繰り返しに おいて、同一でも異なっていてもよく、またRはArまたはArの置換基と結合 して環を形成していてもよく、Yは置換されていてもよいアミノ基または置換さ れていてもよい含窒素複素環基を示す。(但し、式

$$R^{12} \longrightarrow 0$$

$$R^{13} \longrightarrow 0$$

$$R^{13} \longrightarrow 0$$

$$R^{11} \longrightarrow 0$$

$$R^{11} \longrightarrow 0$$

$$R^{12} \longrightarrow 0$$

$$R^{12} \longrightarrow 0$$

$$R^{13} \longrightarrow 0$$

$$R^{14} \longrightarrow 0$$

$$R^{15} \longrightarrow 0$$

$$R^{$$

[式中、R¹ 1 は水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を示し、X^a は直鎖部分を構成する原子の数が1~12のスペーサーを示し、R¹ 1 およびX^a は結合して環を形成していてもよく、A^a は置換されていてもよいアミノ基または置換されていてもよい含窒素複素環基を示し、R¹ 2 は置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアミノ基を示し、R¹ 3 は置換されていてもよい炭化水素基を示し、B^a 環およびC^a 環はそれぞれさらに置換されていてもよいベンゼン環を示す。]を除く)]で表される化合物またはその塩の有効量を投与することを特徴とするGPR14拮抗方法;

(39)GPR14拮抗剤を製造するための式(I)

$$A_{\Gamma} - X - (CH)_{n} - Y \qquad (I)$$

[式中、Arは置換されていてもよいアリール基を示し、Xは直鎖部分を構成する原子の数が1ないし4のスペーサーを示し、nは1ないし10の整数を示し、Rは水素原子または置換されていてもよい炭化水素基であって、nの繰り返しにおいて、同一でも異なっていてもよく、またRはArまたはArの置換基と結合して環を形成していてもよく、Yは置換されていてもよいアミノ基または置換されていてもよい含窒素複素環基を示す。(但し、式

PCT/JP01/05784

$$\begin{array}{c|c}
R^{12} & O \\
R^{13} & O & R^{11} \\
\hline
 & B^a & O & N-X^a-A^a
\end{array}$$

[式中、R^{1 1} は水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を示し、X^a は直鎖部分を構成する原子の数が1~12のスペーサーを示し、R¹¹ およびX * は結合して環を形成していてもよく、A* は置換されていてもよいアミノ基ま たは置換されていてもよい含窒素複素環基を示し、R¹²は置換されていてもよ い炭化水素基または置換されていてもよいアミノ基を示し、R¹ 3 は置換されて いてもよい炭化水素基を示し、B。環およびC。環はそれぞれさらに置換されて いてもよいベンゼン環を示す。〕を除く)〕で表される化合物またはその塩の使 用:

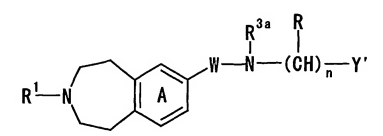
(40)式 10

5

$$R^1-N$$
 A
 W
 Z

[式中、R¹ は前記(1)と同意義を、Wは-SO₂ -または-CO-を、Zは 脱離基を示す。]で表される化合物またはその塩と、式

15 [式中、R³ a は水素原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アミノ基、C₁₋₆アル キル基または C_{1-6} アルコキシ基を、Rは水素原子または置換基を有していて もよい炭化水素基を、Y'は置換基を有していてもよいアミノ基を、nは1ない し10の整数を示す。]で表される化合物またはその塩を反応させることを特徴 とする式



[式中、各記号は前記と同意義を示す。]で表される化合物またはその塩の製造 法;などに関する。

5 発明の実施の態様

10

15

20

25

WO 02/02530

本発明におけるGPR14拮抗作用とは、細胞膜上のGPR14蛋白へのリガンド(ウロテンシンIIなど)の結合を競合的または非競合的に阻害する作用のことを言う。

本発明においては、かかるGPR14拮抗作用に基づいて、種々の血管作用 (例えば、血管収縮の亢進ないし抑制など)を発現する薬剤が提供されるが、な かでも、ウロテンシンIIにより誘導される強い血管収縮作用を減弱させる作用を 示す血管収縮抑制剤が好ましく用いられる。かかる血管収縮抑制剤は、種々の疾 患の予防・治療剤として適用することが可能であるが、なかでも、高血圧症、動脈硬化、心肥大、心筋梗塞、心不全などの予防・治療剤、とりわけ、虚血性心筋 梗塞、鬱血性心不全などの予防・治療剤として好ましく用いられる。

上記式中、Arは「置換されていてもよいアリール基」を示す。 該「置換されていてもよいアリール基」の「置換基」としては、例えば、

(i) ハロゲン化されていてもよい低級アルキル基、(ii) ハロゲン原子(例えば、フルオロ、クロル、ブロム、ヨードなど)、(iii)低級アルキレンジオキシ基(例えば、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなどの C_{1-3} アルキレンジオキシ基など)、(iv)ニトロ基、(v)シアノ基、(vi)ヒドロキシ基、(vii)ハロゲン化されていてもよい低級アルコキシ基、(viii)低級シクロアルキル基(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペキシルなどの C_{3-6} シクロアルキル基など)、(ix)ハロゲン化されていても

10

15

20

25

PCT/JP01/05784

よい低級アルキルチオ基、 (x) アミノ基、 (xi) モノー低級アルキルアミノ基 (例えば、メチルアミノ,エチルアミノ,プロピルアミノなどのモノー C_{1-6} アルキルアミノ基など)、 (xii) ジー低級アルキルアミノ基 (例えば、ジメチルアミノ,ジエチルアミノなどのジー C_{1-6} アルキルアミノ基など)、

(xiii) 例えば1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子などか ら選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ 基(例えば、ピロリジノ、ピペリジノ、ピペラジノ、モルホリノ、チオモルホリ ノなど)、(xiv)低級アルキルーカルボニルアミノ基(例えば、アセチルアミ ノ,プロピオニルアミノ,ブチリルアミノなどのC,__。アルキル-カルボニル アミノ基など)、(xv)アミノカルボニルオキシ基、(xvi)モノー低級アルキ ルアミノーカルボニルオキシ基(例えば、メチルアミノカルボニルオキシ、エチ ルアミノカルボニルオキシなどのモノーC, _ , アルキルアミノーカルボニルオ キシ基など)、(xvii)ジー低級アルキルアミノーカルボニルオキシ基(例えば、 ジメチルアミノカルボニルオキシ, ジエチルアミノカルボニルオキシなどのジー C_{1-a} アルキルアミノーカルボニルオキシ基など)、(xviii) 低級アルキル スルホニルアミノ基(例えば、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミ ノ,プロピルスルホニルアミノなどのC₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基な ど)、(xix)低級アルコキシーカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、 エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソブトキシカルボニルなどのC 1 - a アルコキシーカルボニル基など)、(xx) カルボキシル基、(xxi) 低級 アルキルーカルボニル基(例えば、メチルカルボニル、エチルカルボニル、ブチ ルカルボニルなどの C_{1-6} アルキルーカルボニル基など)、(xxii)低級シク ロアルキルーカルボニル(例えば、シクロプロピルカルボニル、シクロブチルカ ルボニル、シクロペンチルカルボニル、シクロヘキシルカルボニルなどのC。_ ₆ シクロアルキルーカルボニル基など)、(xxiii)カルバモイル基、(xxiv) モノー低級アルキルーカルバモイル基(例えば、メチルカルバモイル、エチルカ ルバモイル, プロピルカルバモイル, ブチルカルバモイルなどのモノーC1-6 アルキルーカルバモイル基など)(xxv)ジー低級アルキルーカルバモイル基

(例えば、ジエチルカルバモイル、ジブチルカルバモイルなどのジー C_{1-6} ア

ルキルーカルバモイル基など)、(xxvi)低級アルキルスルホニル基(例えば、 メチルスルホニル, エチルスルホニル, プロピルスルホニルなどのC, _ s アル キルスルホニル基など)、(xxvii)低級シクロアルキルスルホニル(例えば、 シクロペンチルスルホニル、シクロヘキシルスルホニルなどのC。-。シクロア ルキルスルホニルなど)、(xxviii)フェニル基、(xxix)ナフチル基、 5 (xxx) モノーフェニルー低級アルキル基 (例えばベンジル、フェニルエチルな どのモノーフェニルー C_{1-6} アルキル基など)、(xxxi)ジーフェニルー低級 アルキル基(例えば、ジフェニルメチル、ジフェニルエチルなどのジーフェニル -C₁₋₆ アルキル基など)、(xxxii)モノーフェニルー低級アルキルーカル 10 ボニルオキシ基(例えばフェニルメチルカルボニルオキシ、フェニルエチルカル ボニルオキシなどのモノーフェニルーC, - 6 アルキルーカルボニルオキシ基な ど)、(xxxiii)ジーフェニルー低級アルキルーカルボニルオキシ基(例えば、 ジフェニルメチルカルボニルオキシ、ジフェニルエチルカルボニルオキシなどの ジーフェニルー C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基など)、(xxxiv)フェ 15 ノキシ基、(xxxv)モノーフェニルー低級アルキルーカルボニル基(例えばフェ ニルメチルカルボニル、フェニルエチルカルボニルなどのモノーフェニルーC、 _ 6 アルキルーカルボニル基など)、(xxxvi) ジーフェニルー低級アルキルー カルボニル基(例えば、ジフェニルメチルカルボニル、ジフェニルエチルカルボ ニルなどのジーフェニルーC_{1 - 6} アルキルーカルボニル基など)、(xxxvii) 20 ベンゾイル基、(xxxviii)フェノキシカルボニル基、(xxxix)フェニル-低級 アルキルーカルバモイル基(例えば、フェニル-メチルカルバモイル、フェニル ーエチルカルバモイルなどのフェニルーC₁₋₆アルキルーカルバモイル基な ど)、(xxxx)フェニルカルバモイル基、(xxxxi)フェニルー低級アルキルー カルボニルアミノ基(例えば、フェニルーメチルカルボニルアミノ、フェニルー 25 エチルカルボニルアミノなどのフェニルーC1-8アルキルーカルボニルアミノ など)、(xxxxii)フェニルー低級アルキルアミノ(例えば、フェニルーメチル アミノ、フェニルーエチルアミノなどのフェニルーC, _ 。 アルキルアミノな ど)、(xxxxiii)フェニルー低級アルキルスルホニル基(例えば、フェニルー メチルスルホニル、フェニルーエチルスルホニルなどのフェニルー C_{1-6} アル

РСТ/ЈР01/05784

43

キルスルホニル基など)、(xxxxiv)フェニルスルホニル基、(xxxxv)フェニ ルー低級アルキルスルフィニル基(例えば、フェニルーメチルスルフィニル、フ ェニルーエチルスルフィニルなどのフェニルー C_{1-6} アルキルスルフィニル基 など)、(xxxxvi)フェニルー低級アルキルスルホニルアミノ基(例えば、フェ ニルーメチルスルホニルアミノ、フェニルーエチルスルホニルアミノなどのフェ 5 ニルーC₁₋₆ アルキルスルホニルアミノ基など) および (xxxxvii) フェニル スルホニルアミノ基 [該 (xxviii) フェニル基、 (xxix) ナフチル基、 (xxx) モノーフェニルー低級アルキル基、(xxxi)ジーフェニルー低級アルキル基、 (xxxii) モノーフェニルー低級アルキルーカルボニルオキシ基、(xxxiii) ジ 10 ーフェニルー低級アルキルーカルボニルオキシ基、 (xxxiv) フェノキシ基、 (xxxv) モノーフェニルー低級アルキルーカルボニル基、 (xxxvi) ジーフェニ ルー低級アルキルーカルボニル基、(xxxvii)ベンゾイル基、(xxxviii)フェ ノキシカルボニル基、 (xxxix) フェニルー低級アルキルーカルバモイル基、 (xxxx) フェニルカルバモイル基、(xxxxi) フェニルー低級アルキルーカルボ ニルアミノ基、 (xxxxii) フェニルー低級アルキルアミノ、 (xxxxiii) フェニ 15 ルー低級アルキルスルホニル基、(xxxxiv)フェニルスルホニル基、(xxxxv) フェニルー低級アルキルスルフィニル基、(xxxxvi)フェニルー低級アルキルス ルホニルアミノ基および(xxxxvii)フェニルスルホニルアミノ基は、更に、例 えば、低級アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチ ル, sec-ブチル, tert-ブチル, ペンチル, ヘキシルなどのC₁₋₆ アルキルな 20 ど)、低級アルコキシ(例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポ キシ, n-ブトキシ, イソブトキシ, sec-ブトキシ, tert-ブトキシなどのC, - 6 アルコキシなど)、ハロゲン原子(例えば、クロル, ブロム, ヨードなど)、 ヒドロキシ、ベンジルオキシ、アミノ、モノー低級アルキルアミノ(例えば、メ チルアミノ, エチルアミノ, プロピルアミノなどのモノー C_{1-6} アルキルアミ 25 ノなど)、ジー低級アルキルアミノ(例えば、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ などのジーC1 - 6 アルキルアミノなど)、ニトロ、低級アルキルーカルボニル (例えば、メチルカルボニル, エチルカルボニル, ブチルカルボニルなどの C, - 6 アルキルーカルボニルなど)、ベンゾイルなどから選ばれた1ないし4個の

10

15

20

25



PCT/JP01/05784

置換基を有していてもよい。〕などがあげられる。

上記の「ハロゲン化されていてもよい低級アルキル基」としては、例えば、1 ないし3個のハロゲン原子(例えば、クロル、ブロム、ヨードなど)を有していてもよい低級アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどの C_{1-6} アルキル基など)などがあげられ、具体例としては、メチル、クロロメチル、ジフルオロメチル、トリクロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2ーブロモエチル、2、2、2ートリフルオロエチル、プロピル、3、3、3ートリフルオロプロピル、イソプロピル、ブチル、4、4、4ートリフルオロブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、5、5、5ートリフルオロペンチル、ヘキシル、6、6、6ートリフルオロヘキシルなどがあげられる。

44

上記の「ハロゲン化されていてもよい低級アルコキシ基」としては、例えば、1ないし3個のハロゲン原子(例えば、クロル、プロム、ヨードなど)を有していてもよい低級アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、nープトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、tert-ブトキシなどの C_{1-6} アルコキシ基など)などがあげられ、具体例としては、例えばメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、エトキシ、2, 2, 2-トリフルオロエトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、4, 4, 4-トリフルオロブトキシ、イソプトキシ、ec-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなどがあげられる。

上記の「ハロゲン化されていてもよい低級アルキルチオ基」としては、例えば、1ないし3個のハロゲン原子(例えば、クロル,プロム,ヨードなど)を有していてもよい低級アルキルチオ基(例えば、メチルチオ、エチルチオ、n-プロピルチオ、イソプロピルチオ、n-ブチルチオ、イソプチルチオ、n-ブロピルチカ、n-ブチルチオ、n-ブチルチオ、n-ブテルチオ、n-ブテルチオ、n-ブロピルチカ、n-ブロピル

10

15

20

25



PCT/JP01/05784

ルチオ、nープロピルチオ、イソプロピルチオ、nープチルチオ、4,4,4ートリフルオロブチルチオ、イソブチルチオ、sec-ブチルチオ、tert-ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオなどがあげられる。

5 「置換されていてもよいアリール基」の「置換基」として好ましくは、(i) アミノ基、(ii) モノー低級アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ, エチルアミノ, プロピルアミノなどのモノーC₁₋₆ アルキルアミノ基など)、

(iii) ジー低級アルキルアミノ基(例えば、ジメチルアミノ, ジェチルアミノ などのジー C_{1-6} アルキルアミノ基など)、(iv)例えば1個の窒素原子以外 に窒素原子、酸素原子および硫黄原子などから選ばれるヘテロ原子を1ないし3 個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基(例えば、ピロリジノ, ピペリジ ノ, ピペラジノ, モルホリノ, チオモルホリノなど)、(v) 低級アルキルーカ ルボニルアミノ基(例えば、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルア ミノなどのC₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基など)、(vi)アミノカルボ ニルオキシ基、(vii)モノー低級アルキルアミノーカルボニルオキシ基(例え ば、メチルアミノカルボニルオキシ、エチルアミノカルボニルオキシなどのモノ -C₁₋₆ アルキルアミノーカルボニルオキシ基など)、(viii)ジー低級アル キルアミノーカルボニルオキシ基(例えば、ジメチルアミノカルボニルオキシ、 ジエチルアミノカルボニルオキシなどのジーC, _ 6 アルキルアミノーカルボニ ルオキシ基など)、(ix)低級アルキルスルホニルアミノ基(例えば、メチルス ルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノ、プロピルスルホニルアミノなどのC 1-6 アルキルスルホニルアミノ基など)、(x)フェニルー低級アルキルアミ ノ(例えば、フェニルーメチルアミノ、フェニルーエチルアミノなどのフェニル - C₁₋₆ アルキルアミノなど)、(xi)フェニルー低級アルキルスルホニルア ミノ基(例えば、フェニルーメチルスルホニルアミノ、フェニルーエチルスルホ ニルアミノなどのフェニルーC₁₋₆アルキルースルホニルアミノ基など)、

(xii) フェニルスルホニルアミノ基、(xiii) ハロゲン原子(例えば、フルオロ、クロルなど)、(xiv) ハロゲン化されていてもよい低級(例、 C_{1-6}) アルキル基(例えば、メチル、エチル、イソプロピル、tertープチル、トリフル





10

オロメチルなど)および(xv)ハロゲン化されていてもよい低級(例、 C_{1-6})アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、イソプロポキシ、tert-プトキシ、トリフルオロメトキシなど)などがあげられ、特に1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子などから選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基(例えば、ピロリジノ,ピペリジノ,ピペラジノ,モルホリノ,チオモルホリノなど)などが好ましい。

上記式中、Arで示される「置換されていてもよいアリール基」における「アリール基」としては、例えば、フェニル、ナフチルなどの C_{6-14} アリール、好ましくは C_{6-10} アリール、さらに好ましくはフェニルなどが挙げられる。ここで、「置換されていてもよいアリール基」は、「アリール基」における置換基同士が結合して縮合環を形成していてもよく、Arとしてのアリール基(好ましくは、フェニル基)が縮合環を形成する例としては、例えば、

- (1) 置換基を有していてもよい単環式複素環と縮合する場合、
- 15 (2) 置換基を有していてもよい2環式複素環と縮合する、あるいは2つの同一 または異なった単環(但し、少なくとも一方の環が単環式複素環である)と縮合 する場合、および
 - (3) 置換基を有していてもよい3環式複素環と縮合する場合などがあげられる。

「置換されていてもよいアリール基」における「アリール基」が置換基を有していてもよい単環式複素環と縮合する場合の具体例としては、例えば、式



[式中、B環は置換基を有していてもよい複素環を示し、A環は置換基を有していてもよいベンゼン環を示す。]で表される基などがあげられる。

25

20

A環の置換基としては、上記の「置換されていてもよいアリール基」と同様な 置換基などがあげられる。

10

15

PCT/JP01/05784

B環で表される「置換基を有していてもよい複素環」の「複素環」としては、 例えば4ないし14員環、好ましくは5ないし9員環などが用いられ、芳香族、 非芳香族のどちらであってもよい。ヘテロ原子としては、例えば窒素原子、酸素 原子または硫黄原子などから選ばれる1ないし3個あるいは4個が用いられる。 具体的には例えば、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、イミダゾール、フラン、 チオフェン、ジヒドロピリジン、アゼピン、ジアゼピン、オキサゼピン、ピロリ ジン,ピペリジン,ヘキサメチレンイミン,ヘプタメチレンイミン.テトラヒド ロフラン, ピペラジン, ホモピペラジン, テトラヒドロオキサゼピン, モルホリ ン,チオモルホリン、ピロール、ピラゾール、1,2,3ートリアゾール、オキ サゾール、オキサゾリジン、チアゾール、チアゾリジン、イソオキサゾール、イ ミダブリンなどが用いられる。特に、1個のヘテロ原子あるいは同一または異な る2個のヘテロ原子を含有する5ないし9員環の非芳香族複素環(例えば、ピロ リジン、ピペリジン、ヘキサメチレンイミン、ヘプタメチレンイミン、テトラヒ ドロフラン、ピペラジン、ホモピペラジン、テトラヒドロオキサゼピン、モルホ リン, チオモルホリンなど) などが好ましい。特に、例えば窒素原子、酸素原子 および硫黄原子から選ばれる1個のヘテロ原子を含有する非芳香族複素環や、1 個の窒素原子と窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1個のヘテロ原 子を含有する非芳香族複素環などが繁用される。

B環で表される「置換基を有していてもよい複素環」の「置換基」はB環の任意の炭素原子上に置換していてもよい。B環の任意の炭素原子上への置換基としては、例えば(i)ハロゲン原子(例えば、フルオロ, クロル, プロム, ヨードなど)、(ii)ニトロ基、(iii)シアノ基、(iv)オキソ基、(v)ヒドロキシ基、(vi)低級アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、tert-ブチル、sec-ブチルなどのC₁₋₆ アルキル基など)(vii)低級アルコキシ基(例えば、メトキシ, エトキシ, n-プロピルオキシ, i-プロピルオキシ, n-プチルオキシなどのC₁₋₆ アルコキシ基など)、(viii) 低級アルキルチオ基(例えば、メチルチオ, エチルチオ, プロピルチオなどのC₁₋₆ アルキルチオ基など)、(ix)アミノ基、(x)モノー低

級アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノな どのモノー C_{1-6} アルキルアミノ基など)、(xi) ジー低級アルキルアミノ 基(例えば、ジメチルアミノ、ジエチルアミノなどのジーC1-6アルキルアミ ノ基など)、(xii)例えば炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原 5 子および硫黄原子などから選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい 5ないし7員環状アミノ基(例えば、ピロリジノ,ピペリジノ,ピペラジノ,モ ルホリノ、チオモルホリノなど)、(xiii) 低級アルキルーカルボニルアミノ基 (例えば、アセチルアミノ,プロピオニルアミノ,ブチリルアミノなどのC,_ ₆ アルキルーカルボニルアミノ基など)、(xiv)低級アルキルスルホニルアミ 10 ノ基(例えば、メチルスルホニルアミノ, エチルスルホニルアミノなどのC, _ 。アルキルーカルボニルアミノ基など)、(xv)低級アルコキシーカルボニル基 (例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニルな どのC₁₋₆アルコキシーカルボニル基など)、(xvi)カルボキシル基、 (xvii) 低級アルキルーカルボニル基(例えば、メチルカルボニル、エチルカル 15 ボニル,プロピルカルボニルなどのC, _ , アルキルーカルボニル基など)、 (xviii) カルバモイル基、(xix) モノー低級アルキルカルバモイル基(例えば、 メチルカルバモイル, エチルカルバモイルなどのモノーC₁₋₆ アルキルカルバ モイル基など)、(xx)ジー低級アルキルカルバモイル基(例えば、ジメチルカ ルバモイル, ジエチルカルバモイルなどのジーC1-8 アルキルカルバモイル基 20 など)、(xxi)低級アルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニル,エチ ルスルホニル, プロピルスルホニルなどのC₁₋₈ アルキルスルホニル基など)

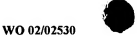
なかでも、オキソ基、低級アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、tert-ブチル、sec-ブチルなどの C_{1-6} アルキル基など)などが好ましく、オキソ基などが汎用される。

さらに、B環が環中に窒素原子を有する時、その窒素原子上に置換基を有していてもよい。すなわち、B環は環中に、

25

などから選ばれた1ないし5個が用いられる。

WO 02/02530



20

[R¹ は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいアシル基または置換されていてもよい複素環基を示す。]を有していてもよい。

上記 R^1 で表わされる「置換されていてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」は、炭化水素化合物から水素原子を1個除いた基を示し、その例としては、例えばアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基などの鎖状または環状炭化水素基があげられる。このうち、鎖状または環状あるいはそれらの組み合わせからなる C_{1-16} 炭化水素基などが好ましく用いられる。

10 鎖状または環状の炭化水素基としては、

- (1) 直鎖状もしくは分枝状の低級アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、tert-ブチル、sec-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどのC₁₋₆アルキル基など)、
- (2) 直鎖状もしくは分枝状の低級アルケニル基(例えば、ビニル, アリル, イ15 ソプロペニル、ブテニル、イソブテニル、sec-ブテニルなどのC₂₋₆ アルケニル基など)、
 - (3) 直鎖状もしくは分枝状の低級アルキニル基(例えば、プロパルギル, エチニル、ブチニル、1-ヘキシニルなどのC₂₋₆ アルキニル基など)、
 - (4) 単環式低級シクロアルキル基(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、 シクロペンチル、シクロヘキシルなどの単環式C₃₋₆シクロアルキル基など)、
 - (5) 架橋環式低級飽和炭化水素基(例えば、ビシクロ〔3.2.1〕オクトー2 ーイル、ビシクロ〔3.3.1〕 ノンー2ーイル、アダマンタンー1ーイルなどの架橋環式 $C_{8-1.4}$ 飽和炭化水素基)、または
- (6) アリール基(例えば、フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、ビフェニ ル、2ーインデニル、2ーアンスリルなどの $C_{6-1/4}$ アリール基など、好ましくはフェニル基など)、

また、鎖状と環状の組み合わせからなる炭化水素基としては、

(1) 低級アラルキル基(例えば、フェニルーC, _, 。アルキル(例えば、ベ

15

20

ンジル,フェニルエチル,フェニルプロピル,フェニルプチル,フェニルペンチル,フェニルへキシルなど),ナフチルー C_{1-6} アルキル (例えば、 α ーナフチルメチルなど)またはジフェニルー C_{1-3} アルキル (例えばジフェニルメチル、ジフェニルエチルなど)などの C_{7-16} アラルキル基)など、

- 5 (2) アリールーアルケニル基 (例えば、スチリル,シンナミル,4-7ェニル -2-7テニル,4-7ェニルー3-7テニルなどの7ェニルー7 アルケニルなどの7 アリールー7 アリールー7 アルケニル基など),
 - (3) rリールー C_{2-1} $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{3}$ $_{4}$ $_{4}$ $_{2}$ $_{4}$
 - (4) 低級シクロアルキルー低級アルキル基(例えば、シクロプロピルメチル,シクロプチルメチル,シクロペンチルメチル,シクロペキシルメチル,シクロペンチルエチル,シクロペンチルエチル,シクロペンチルエチル,シクロペンチルエチル,シクロペキシルエチル,シクロペンチルエチル,シクロプチルプロピル,シクロプチルプロピル,シクロペンチルプロピル,シクロペンチルプロピル,シクロペナチルプロピル,シクロペンチルブロピル,シクロペンチルブチル,シクロペンチルブチル,シクロペンチルブチル,シクロペンチルブチル,シクロペンチル、シクロペナシルペンチル,シクロペンチルペンチル,シクロペンチルペンチル,シクロペナシルペンチル,シクロペンチルペンチル、シクロペンチルペンチル、シクロペンチルペンチル、シクロペンチルペシー、シクロペンチルペンチル、シクロペンチルペキシル、シクロペンチルペキシル、シクロペンチルペキシル、シクロペンチルペキシル、シクロペンチルペキシル、シクロペンチルペキシル、シクロペンチルペキシル、シクロペキシルなどのC3-7シクロ
 - (5) アリールー C_{1-1} 。アルキル基(例えばビフェニルメチル、ビフェニルエチルなどのビフェニルー C_{1-1} 。アルキル)などが好ましく用いられる。
- 25 R¹ で表わされる「置換されていてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」の好ましいものとしては、例えば、

アルキルー C_{1-6} アルキル基),

(1) 直鎖状、分枝状あるいは環状のアルキル基、好ましくは直鎖状もしくは分枝状 C_{1-6} アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、tert-ブチル、sec-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどのC

10

 $_{1-6}$ アルキル基など)、環状 C_{3-8} アルキル基(例えば、シクロプロピル,シクロブチル,シクロペンチル,シクロヘキシルなど)、又は直鎖状、分枝状あるいは環状の組み合わせからなる C_{4-12} アルキル基(例えば、シクロプロピルメチル,シクロペンチルメチル,シクロヘキシルメチル,シクロヘキシルエチル,(4-メチルシクロヘキシル)メチルなど)または

(2) C_{7-16} アラルキル基(例えばフェニルー C_{1-10} アルキル(例えば、ベンジル,フェニルエチル,フェニルプロピル,フェニルブチル,フェニルペンチル,フェニルへキシルなど),ナフチルー C_{1-6} アルキル(例えば、 α ーナフチルメチルなど)またはジフェニルー C_{1-3} アルキル(例えばジフェニルメチル、ジフェニルエチルなど)など)、より好ましくは C_{7-10} アラルキル基(例えば、ベンジル,フェニルエチル,フェニルプロピルなどのフェニルー C_{1-4} アルキルなど)などが繁用される。

R¹ で表わされる「炭化水素基」は置換基を有していてもよく、この様な置換 15 基としては炭化水素基の置換基として一般に用いられるものなどを適宜用いるこ とができる。具体的には、(i)ハロゲン原子(例えば、フルオロ、クロル、ブ ロム, ヨードなど)、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、 (v) ヒドロキシ基、(vi) ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい低 級アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イ 20 ソブチル、tert-ブチル、sec-ブチルなどのC₁₋₆アルキル基など) (vii) ハ ロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい低級アルコキシ基(例えば、メト キシ,エトキシ, nープロピルオキシ, iープロピルオキシ, nーブチルオキシ などのC₁₋₆アルコキシ基など)、(viii)ハロゲンまたはフェニルで置換さ れていてもよい低級アルキルチオ基(例えば、メチルチオ、エチルチオ、プロピ ルチオなどの C_{1-6} アルキルチオ基など)、(ix)アミノ基、 (x) モノー低 25 級アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノな どのモノー C_{1-6} アルキルアミノ基など)、(xi) ジー低級アルキルアミノ 基(例えば、ジメチルアミノ、ジエチルアミノなどのジーC₁₋₆アルキルアミ ノ基など)、(xii)例えば炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原

10

15

20

25

子および硫黄原子などから選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい 5ないし7員環状アミノ基(例えば、ピロリジノ,ピペリジノ,ピペラジノ,モ ルホリノ、チオモルホリノなど)、(xiii)低級アルキルーカルボニルアミノ基 (例えば、アセチルアミノ, プロピオニルアミノ, プチリルアミノなどのC, _ ₆ アルキルーカルボニルアミノ基など)、(xiv) 低級アルキルスルホニルアミ 5 ノ基(例えば、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノなどの C_1 – ₆ アルキルースルホニルアミノ基など)、(xv)低級アルコキシーカルボニル基 (例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニルな どのC₁₋₆アルコキシーカルボニル基など)、(xvi)カルボキシル基、 (xvii) ホルミル、低級アルキルーカルボニル基(例えば、メチルカルボニル, エチルカルボニル、プロピルカルボニルなどの C_{1-6} アルキルーカルボニル基 など)、(xviii)カルバモイル基、(xix)モノー低級アルキルーカルバモイル 基(例えば、メチルカルバモイル,エチルカルバモイルなどのモノーC₁₋₆ア ルキルーカルバモイル基など)、(xx)ジー低級アルキルーカルバモイル基(例 えば、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイルなどのジーC, _ 。 アルキ ルーカルバモイル基など)、(xxi)低級アルキルスルホニル基(例えば、メチ ルスルホニル, エチルスルホニル, プロピルスルホニルなどの C_{1-6} アルキル スルホニル基など)、(xxii)低級アルコキシーカルボニルー低級アルキル基 (例えば、メトキシカルボニルメチル、エトキシカルボニルメチル、tert-ブト キシカルボニルメチル、メトキシカルボニルエチル、メトキシカルボニルメチル、 メトキシカルボニル (ジメチル) メチル、エトキシカルボニル (ジメチル) メチ ル、tert-ブトキシカルボニル(ジメチル)メチルなどのC₁₋₆アルコキシー カルボニルー C_{1-6} アルキル基など)、(xxiii)カルボキシルー低級アルキ ル基(例えば、カルボキシルメチル、カルボキシルエチル、カルボキシル(ジメ チル) メチルなどのカルボキシルーC₁ - 。アルキル基など)、(xxiv) 置換基 を有していてもよい複素環基、(xxv)置換基を有していてもよいアルキル基、 (xxvi) 置換基を有していてもよいアルコキシ基、 (xxvii) 置換基を有してい てもよいウレイド基(例えば、ウレイド、3-メチルウレイド、3-エチルウレイド、 3-フェニルウレイド、3-(4-フルオロフェニル) ウレイド、3-(2-メチルフェニル)

5

10

15

20

25

ウレイド、3-(4-メトキシフェニル) ウレイド、3-(2, 4-ジフルオロフェニル) ウレ イド、3-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]ウレイド、3-ベンジルウレイ ド、3-(1-ナフチル)ウレイド、3-(2-ビフェニリル)ウレイドなど)、(xxviii) 置換基を有していてもよいチオウレイド基(例えば、チオウレイド、3-メチルチ オウレイド、3-エチルチオウレイド、3-フェニルチオウレイド、3-(4-フルオロ フェニル)チオウレイド、3-(4-メチルフェニル)チオウレイド、3-(4-メトキシフ エニル)チオウレイド、3-(2,4-ジクロロフェニル)チオウレイド、3-ベンジルチ オウレイド、3-(1-ナフチル)チオウレイドなど)、(xxix) 置換基を有していて もよいアミジノ基(例えば、アミジノ、№-メチルアミジノ、№-エチルアミジノ、 \mathbb{N}^1 - \mathbb{D}^1 -メチルーN゚ーエチルアミジノ、パ,パージエチルアミジノ、パーメチルーパーフェニル アミジノ、N¹, N¹-ジ(4-ニトロフェニル)アミジノなど)、(xxx) 置換基を有し ていてもよいグアニジノ基(例えば、グアニジノ、3-メチルグアニジノ、3.3-ジ メチルグアニジノ、3,3-ジエチルグアニジノなど)、(xxxi) 置換基を有してい てもよい環状アミノカルボニル基(例えば、ピロリジノカルボニル、ピペリジノ カルボニル、(4-メチルピペリジノ)カルボニル、(4-フェニルピペリジノ)カルボ ニル、(4-ベンジルピペリジノ)カルボニル、(4-ベンゾイルピペリジノ)カルボニ ル、[4-(4-フルオロベンゾイル)ピペリジノ]カルボニル、(4-メチルピペラジノ) カルボニル、(4-フェニルピペラジノ)カルボニル、[4-(4-ニトロフェニル)ピペ ラジノ]カルボニル、(4-ベンジルピペラジノ)カルボニル、モルホリノカルボニ ル、チオモルホリノカルボニルなど)、(xxxii)置換基を有していてもよいア ミノチオカルボニル基(例えば、アミノチオカルボニル、メチルアミノチオカル ボニル、ジメチルアミノチオカルボニルなど)、(xxxiii) 置換基を有していて もよいアミノスルホニル(例えば、アミノスルホニル、メチルアミノスルホニル、 ジメチルアミノスルホニルなど)、(xxxiv)置換基を有していてもよいフェニ ルスルホニルアミノ (例えば、フェニルスルホニルアミノ、(4-メチルフェニル) スルホニルアミノ、(4-クロロフェニル)スルホニルアミノ、(2,5-ジクロロフェ ニル)スルホニルアミノ、(4-メトキシフェニル)スルホニルアミノ、(4-アセチル アミノフェニル) スルホニルアミノ、(4-ニトロフェニル) フェニルスルホニルア

10

15

20

25

ミノなど)、(xxxv)スルホ基、(xxxvi)スルフィノ基、(xxxvii)スルフェノ基、(xxxvii) C_{1-6} アルキルスルホ基(例えば、メチルスルホ、エチルスルホ、プロピルスルホなど)、(xxxix) C_{1-6} アルキルスルフィノ基(例えば、メチルスルフィノ、エチルスルフィノ、プロピルスルフィノなど)、(xxxx) C_{1-6} アルキルスルフェノ基(例えば、メチルスルフェノ、エチルスルフェノ、プロピルスルフェノ、グロピルスルフェノをど)、(xxxxi)ホスホノ基、(xxxxii)ジー C_{1-6} アルコキシホスホリル基(例えば、ジメトキシホスホリル、ジエトキシホスホリル、ジプロポキシホスホリルなど)、(xxxxii) C_{1-4} アルキレンジオキシ(例、一〇一 CH_2 一〇一 CH_2 1 (C_1 2 C_1 2 C_1 3 C_1 4 C_1 7 C_1 4 C_1 7 C_1 6 C_1 7 C_1 6 C_1 7 C_1 8 C_1 9 C_1 8 C_1 8 C_1 9 C_1 8 C_1 9 $C_$

R¹で示される「置換されていてもよい炭化水素基」の「置換基」として、好ましくは、ハロゲン原子、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアルコキシ基、ヒドロキシ基、ニトロ基、シアノ基、カルボキシル基、C₁₋₆アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、アミノチオカルボニル基、モノー低級アルキルーカルバモイル基、ジー低級アルキルーカルバモイル基、置換基を有していてもよい環状アミノカルボニル基、アミノ基、モノー低級アルキルアミノ基、ジー低級アルキルアミノ基、ジー低級アルキルアミノ基、炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子などから選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、C₁₋₆アルキルカルボニルアミノ基、置換基を有していてもよいフェニルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、置換基を有していてもよいアミジノ基、置換基を有していてもよいアミジノ基、置換基を有していてもよいアミジノ基、置換基を有していてもよいアミジノ基、置換基を有していてもよいウレイド基、あるいは置換基を有していてもよい複素環基などが用いられる。

該「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」としては、単環式複素環、2環式複素環、および、3環式または4環式などの多環式複素環から水素原子を1個除去してできる基などが用いられる。該複素環としては、芳香族、非芳香族のどちらであってもよい。ヘテロ原子としては、例えば、窒素原子、酸素原子または硫黄原子などから選ばれる1ないし6個が用いられる。具体的には、

10

15

20

25

単環式複素環基としては、上記B環で表される「置換基を有していてもよい複素 環」の「複素環」から水素原子を1個除去してできる基などが用いられる。また、 それらに加えて、例えば、トリアゾール、チアジアゾール、オキサジアゾール、 オキサチアジアゾール、トリアジン、テトラゾールなどの単環式複素環から水素・ 原子を1個除去してできる基なども用いられる。2環式複素環基としては、例え ば、インドール、ジヒドロインドール、イソインドール、ジヒドロイソインドー ル、ベンゾフラン、ジヒドロベンゾフラン、ベンズイミダゾール、ベンズオキサ ゾール、ベンズイソオキサゾール、ベンゾチアゾール、インダゾール、キノリン、 テトラヒドロキノリン、イソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、テトラヒド ロ-IH-1-ベンズアゼピン、テトラヒドロ-IH-2-ベンズアゼピン、テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、テトラヒドロベンズオキサゼピン、キナゾリン、テトラ ヒドロキナゾリン、キノキサリン、テトラヒドロキノキサリン、ベンゾジオキサ ン、ベンゾジオキソール、ベンゾチアジン、イミダゾピリジンなどの2環式複素 環から水素原子を1個除去してできる基などが用いられる。3環式または4環式 などの多環式複素環基としては、アクリジン、テトラヒドロアクリジン、ピロロ キノリン、ピロロインドール、シクロペントインドール、イソインドロベンズア ゼピンなどの多環式複素環から水素原子を1個除去してできる基などが用いられ る。

該「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」としては、特に、上 記単環式複素環あるいは2環式複素環から水素原子を1個除去してできる基など が頻用される。

また、「置換基を有していてもよい複素環基」の「置換基」としては上記B環で表される「置換基を有していてもよい複素環」の「置換基(但し、「置換基を有していてもよい複素環基」を除く)」などが用いられる。

「置換基を有していてもよいアルキル(好ましくは置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル)」あるいは「置換基を有していてもよいアルコキシ(好ましくは置換基を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ)」の「置換基」としては、例えば、上記 R^1 で表される「置換されていてもよい炭化水素基」の「置換基」として挙げられる(i)から(xxiv)または(xxvii)から(xxxxii)に示した



5

10

15

20

25

「置換基」などが用いられる。

「置換基を有していてもよいウレイド基」、「置換基を有していてもよいチオウレイド基」、「置換基を有していてもよいアミジノ基」、「置換基を有していてもよい環状アミノカルボニル基」、「置換基を有していてもよいアミノカルボニル基」「置換基を有していてもよいアミノカルボニル基」「置換基を有していてもよいフェニルスルホニルアミノスルホニル」、あるいは「置換基を有していてもよいフェニルスルホニルアミノ」の「置換基」としては、例えば、上記 \mathbb{R}^1 で表される「置換されていてもよい炭化水素基」の「置換基」として挙げられる(i)~(xxvi)もしくは(xxxv)~(xxxxii)に示した「置換基」、 C_{6-14} アリール基(この C_{6-14} アリール基は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基およびニトロ基などから選択される置換基を有していてもよい)または C_{7-16} アラルキル基などが用いられる。

56

R¹で表わされる「置換されていてもよい炭化水素基」として好ましくは、

(i) C_{1 - 6} アルキル基または (ii) ハロゲン原子、ニトロ、C_{1 - 6} アルキ ル、 C_{1-6} アルコキシなどの置換基で置換されていてもよいフェニルー C_{1-6} $_6$ アルキル基などがあげられ、さらに好ましくは、 C_{1-4} アルキル(メチルな ど)、トリハロゲノ C_{1-4} アルキル(メチルなど)、ハロゲン原子(フルオロ、 クロロなど)、ニトロ、シアノ、C₁₋₄アルコキシ(メトキシなど)、トリハ ロゲノC1-4 アルコキシ (メトキシなど)、ヒドロキシ、カルバモイル、(4-C₁₋₄ アルキル (メチルなど) -1-ピペラジニル)カルボニル、アミノチオカル ボニル、モルホリノカルボニル、カルボキシル、C, _ 4 アルコキシ (メトキシ など) カルボニル、 C_{1-4} アルコキシ (エトキシなど) カルボニル C_{1-4} ア ルコキシ (メトキシなど)、カルボキシルC, _ 4 アルコキシ (メトキシなど)、 C_{1-4} アルコキシ (エトキシなど) カルボニル C_{1-6} アルキル (イソプロピ ルなど)、カルボキシルC₁₋₆アルキル(イソプロピルなど)、アミノ、アセ チルアミノ、C₁₋₄アルキル(メチルなど)スルホニルアミノ、(4-C₁₋₄ アルキル (メチルなど) フェニル)スルホニルアミノ、ウレイド、3-C₁₋₄ア ルキル(メチルなど)ウレイド、アミジノ、ジヒドロチアゾリルまたはジヒドロ イミダゾリルで置換されていてもよいベンジル基などが挙げられる。



PCT/JP01/05784

なかでも、 R^1 が C_{1-4} アルキル(メチルなど)、トリハロゲノ(フルオロなど) C_{1-4} アルキル(メチルなど)、ハロゲン原子(フルオロ、クロロなど)、ニトロ、シアノ、カルバモイル、 C_{1-4} アルコキシ(メトキシなど)カルボニル、 C_{1-4} アルコキシ(エトキシなど)カルボニル C_{1-4} アルコキシ(メトキシなど)、アミノ、アセチルアミノ、 C_{1-4} アルキル(メチルなど)スルホニルアミノ、 $3-C_{1-4}$ アルキル(メチルなど)ウレイド、アミジノ、ジヒドロイミダゾリルで置換されていてもよいベンジル基が好ましく、とりわけ C_{1-4} アルキルで置換されていてもよいベンジル基、特にメチルで置換されていてもよいベンジル基が好ましい。

10

20

25

5

上記 R^1 で表される「置換されていてもよいアシル基」としては、例えば、-(C=O) $-R^2$ °、-SO $_2$ $-R^2$ °、-SO $_2$ $-R^2$ °、-(C=O) N R^3 ° R^2 °、-(C=O) O $-R^2$ °、-(C=S) O $-R^2$ ° または-(C=S) N R^3 ° R^2 ° [R^2 ° および R^3 ° はそれぞれ同一または異なって、

15 (i) 水素原子、(ii) 置換基を有していてもよい炭化水素基または(iii) 置換基を有していてもよい複素環基を示すか、R² ° とR³ ° は互いに結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい含窒素飽和複素環基を形成してもよい。] などがあげられる。

このうち好ましくは、 $-(C=O)-R^2$ °、 $-SO_2-R^2$ °、 $-SO-R^2$ °、-(C=O) NR³° R²° または-(C=O) O $-R^2$ °(R²° およびR³° は前記と同意義)であり、なかでも $-(C=O)-R^2$ ° または-(C=O) NR³° R²°(R²° およびR³° は前記と同意義)が汎用される。

 R^2 。および R^3 。で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」は、炭化水素化合物から水素原子を1個取り除いた基を示し、その例としては、例えばアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基などの鎖状また、は環状炭化水素基があげられる。具体的には、前記の R^1 で示された「置換されていてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」と同様な基があげられ、なかでも鎖状または環状 C_{1-1} 6 炭化水素基などが好ましく、特に、低級(C_{2-6})アルキル基、低級(C_{2-6})アルキル基、低級(C_{2-6})アル

5

10

15

20

25

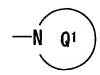
ケニル基、 C_{7-16} アラルキル基または C_{6-14} アリール基が好ましい。なかでも低級(C_{1-6})アルキル基、 C_{7-16} アラルキル基または C_{6-14} アリール基が汎用される。

R² ° およびR³ ° で示される「置換基を有していてもよい複素環基」の「複 素環基」としては、単環式複素環、2環式複素環、および、3環式または4環式 などの多環式複素環から水素原子を1個除去してできる基などが用いられる。該 複素環としては、芳香族、非芳香族のどちらであってもよい。ヘテロ原子として は、例えば、窒素原子、酸素原子または硫黄原子などから選ばれる1ないし6個 が用いられる。具体的には、単環式複素環基としては、上記B環で表される「置 換基を有していてもよい複素環」の「複素環」から水素原子を1個除去してでき る基などが用いられる。また、それらに加えて、例えば、トリアゾール、チアジ アゾール、オキサジアゾール、オキサチアジアゾール、トリアジン、テトラゾー ルなどの単環式複素環から水素原子を1個除去してできる基なども用いられる。 2環式複素環基としては、例えば、インドール、ジヒドロインドール、イソイン ドール、ジヒドロイソインドール、ベンゾフラン、ジヒドロベンソフラン、ベン ズイミダゾール、ベンズオキサゾール、ベンズイソオキサゾール、ベンゾチアゾ ール、インダゾール、キノリン、テトラヒドロキノリン、イソキノリン、テトラ ヒドロイソキノリン、テトラヒドロ-1H-1-ベンズアゼピン、テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン、テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、テトラヒドロベンズオキ サゼピン、キナゾリン、テトラヒドロキナゾリン、キノキサリン、テトラヒドロ キノキサリン、ベンゾジオキサン、ベンゾジオキソール、ベンゾチアジン、イミ ダゾピリジンなどの2環式複素環から水素原子を1個除去してできる基などが用 いられる。3環式または4環式などの多環式複素環基としては、アクリジン、テ トラヒドロアクリジン、ピロロキノリン、ピロロインドール、シクロペントイン ドール、イソインドロベンズアゼピンなどの多環式複素環から水素原子を1個除 去してできる基などが用いられる。

該「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」としては、特に、上 記単環式複素環あるいは2環式複素環から水素原子を1個除去してできる基など が頻用される。



R²。とR³。が隣接する窒素原子と共に形成してもよい「置換基を有していてもよい含窒素飽和複素環基」としては、炭素原子および1個の窒素原子以外に、例えば窒素原子、酸素原子および硫黄原子などのヘテロ原子を1ないし3個を含有していてもよい5ないし9員の含窒素飽和複素環基などが用いられる。これらの含窒素飽和複素環基としては環構成窒素原子に結合手を有する基などが好ましい。環構成窒素原子に結合手を有する基としては、例えば、式

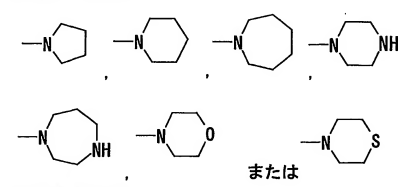


WO 02/02530

5

10

[式中、Q¹環は炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫 黄原子などから選ばれるヘテロ原子を1ないし2個含有していてもよい5ないし 9員の含窒素飽和複素環基を示す。]で表わされる基などが用いられる。より具 体的には、例えば、



などが繁用される。

15

20

 R^2 。および R^3 。で示される「炭化水素基」または「複素環基」、 NR^3 。 R^2 。で示される「含窒素飽和複素環基」が有していてもよい好ましい置換基には、例えば、(i)ハロゲン原子(例えば、フルオロ,クロル,ブロム,ヨードなど)、(ii)ニトロ基、(ii)シアノ基、(iv)オキソ基、(v)ヒドロキシ基、(vi)置換基を有していてもよい炭化水素基、(vii)フェニル基で置換されていてもよい低級アルコキシ基(例えば、メトキシ,エトキシ,n-プロピルオキシ,i-プロピルオキシ,n-プロピルオキシ,n-プロピルオキシ,n-プロピルオキシ,n-プロピルオキシ,n-プロピルオキシ,n-プロピルオキシ,n-プロピルオキシ,n-

ど)、(viii)フェニル基で置換されていてもよい低級アルキルチオ基(例えば、 メチルチオ, エチルチオ, プロピルチオなどのC₁₋₆ アルキルチオ基など)、 (ix) アミノ基、(x) モノー低級アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ, エチルアミノ,プロピルアミノなどのモノーC,_,アルキルアミノ基など)、 5 (xi) ジー低級アルキルアミノ基(例えば、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ などのジーC, _。アルキルアミノ基など)、(xii) 例えば炭素原子と1個の 窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子などから選ばれるヘテロ原子 を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基(例えば、ピロリジ ノ, ピペリジノ, ピペラジノ, モルホリノ, チオモルホリノなど)、 (xiii) 低 級アルキルーカルボニルアミノ基(例えば、アセチルアミノ、プロピオニルアミ 10 ノ, ブチリルアミノなどの C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基など)、 (xiv) 低級アルキルースルホニルアミノ基(例えば、メチルスルホニルアミノ、 エチルスルホニルアミノなどのC₁₋₆アルキルースルホニルアミノ基など)、 (xv) 低級アルコキシーカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシ 15 カルボニル、プロポキシカルボニルなどのC、こ。アルコキシーカルボニル基な ど)、(xvi) カルボキシル基、(xvii) 低級アルキルーカルボニル基(例えば、 メチルカルボニル, エチルカルボニル, プロピルカルボニルなどのC, _ 。アル キルーカルボニル基など)、(xviii)カルバモイル基、(xix)モノー低級アル キルーカルバモイル基(例えば、メチルカルバモイル,エチルカルバモイルなど 20 のモノーC₁₋₆アルキルーカルバモイル基など)、(xx)ジー低級アルキルー カルバモイル基(例えば、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイルなどの ジーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル基など)、(xxi)低級アルキルスルホニ ル基(例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニルなど のC₁₋₆アルキルスルホニル基など)(xxii)低級アルコキシーカルボニルー 25 低級アルキル基(例えば、メトキシカルボニルメチル、エトキシカルボニルメチ ル、tert-プトキシカルボニルメチル、メトキシカルボニルエチル、メトキシカ ルボニルメチル、メトキシカルボニル(ジメチル)メチル、エトキシカルボニル (ジメチル) メチル、tert-ブトキシカルボニル (ジメチル) メチルなどのC, _ в アルコキシーカルボニルーC_{1 - в} アルキル基など)、(xxiii) カルボキ

10

15

20

25

シルー低級アルキル基 (例えば、カルボキシルメチル、カルボキシルエチル、カルボキシル (ジメチル) メチルなどのカルボキシルー C₁₋₆ アルキル基など)、 (xxiv) 置換基を有していてもよい複素環基、 (xxv) ハロゲンで置換されていてもよいフェニルチオ、 (xxvi) ハロゲンで置換されていてもよいフェノキシなどから選ばれた1ないし5個 (好ましくは1ないし3個) が用いられる。

該「低級アルコキシ基」、「低級アルキルチオ基」は更にフェニル基を置換基 として有していてもよい。

該「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「置換基」および「炭化水素 基」としては、上記R¹で表わされる「置換されていてもよい炭化水素基」の 「置換基」および「炭化水素基」等が用いられる。

該「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」としては、上記B環で表される「置換基を有していてもよい複素環」の「複素環」から水素原子を1個除去してできる基などが用いられる。

また、「置換基を有していてもよい複素環基」の「置換基」としては上記B環で表される「置換基を有していてもよい複素環」の「置換基(但し、「置換基を有していてもよい複素環基」を除く)」などが用いられる。

 R^2 °、 R^3 ° として、好ましくは、 C_{1-4} アルキル(メチル、エチルなど)または C_{1-4} アルコキシ(メトキシ、エトキシなど)で置換されていてもよいフェニル、 C_{1-4} アルキル(メチル、エチルなど)、 ハロゲノ(フルオロ、クロロなど) C_{1-4} アルキル(メチル、エチルなど)、ベンジル、ナフチル、ピリジル、チエニル、フリルまたは水素原子などがあげられる。

上記 R^1 で表される「置換されていてもよいアシル基」として、好ましくは、ホルミル、アセチル、トリハロゲノ(フルオロなど)アセチル、ピリジルカルボニル、チェニルカルボニル、フリルカルボニル、フェナシル、ベンゾイル、 C_1 4 アルキル(メチルなど)ベンゾイル、 C_{1-4} アルコキシ(メトキシなど)ベンゾイル、ベンゼンスルホニル、ナフチルスルホニル、チェニルスルホニルなどがあげられ、より好ましくは、- (C=O) $-R^2$ ° [式中、 R^2 °は C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよいフェニル基またはフェニルー C_{1-6} アルキル基を示す] などがあげられる。

25

R¹ で表わされる「置換されていてもよい複素環基」の「複素環基」としては、 単環式複素環、2環式複素環、および、3環式または4環式などの多環式複素環 から水素原子を1個除去してできる基などが用いられる。該複素環としては、芳 香族、非芳香族のどちらであってもよい。ヘテロ原子としては、例えば、窒素原 5 子、酸素原子または硫黄原子などから選ばれる1ないし6個が用いられる。具体 的には、単環式複素環基としては、上記B環で表される「置換基を有していても よい複素環」の「複素環」から水素原子を1個除去してできる基などが用いられ る。また、それらに加えて、例えば、トリアゾール、チアジアゾール、オキサジ 10 アゾール、オキサチアジアゾール、トリアジン、テトラゾールなどの単環式複素 環から水素原子を1個除去してできる基なども用いられる。2環式複素環基とし ては、例えば、インドール、ジヒドロインドール、イソインドール、ジヒドロイ ソインドール、ベンプフラン、ジヒドロベンプフラン、ベンズイミダゾール、ベ ンズオキサゾール、ベンズイソオキサゾール、ベンゾチアゾール、インダゾール、 15 キノリン、テトラヒドロキノリン、イソキノリン、テトラヒドロイソキノリン、 テトラヒドロー1H-1ーベンズアゼピン、テトラヒドロー1H-2ーベンズアゼピン、テト ラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン、テトラヒドロベンズオキサゼピン、キナゾリン、 テトラヒドロキナゾリン、キノキサリン、テトラヒドロキノキサリン、ベンゾジ オキサン、ベンゾジオキソール、ベンゾチアジン、イミダゾピリジンなどの2環 20 式複素環から水素原子を1個除去してできる基などが用いられる。 3 環式または 4環式などの多環式複素環基としては、アクリジン、テトラヒドロアクリジン、 ピロロキノリン、ピロロインドール、シクロペントインドール、イソインドロベ ンズアゼピンなどの多環式複素環から水素原子を1個除去してできる基などが用 いられる。

該「置換基を有していてもよい複素環基」の「複素環基」としては、特に、上 記単環式複素環あるいは2環式複素環から水素原子を1個除去してできる基など が頻用され、なかでもピリジル基が好ましい。

また、「置換基を有していてもよい複素環基」の「置換基」としては上記B環で表される「置換基を有していてもよい複素環」の「置換基(但し、「置換基を

15

20

25

有していてもよい複素環基」を除く)」および上記R¹ で表される「置換されていてもよい炭化水素基」の「置換基」などが用いられる。

 R^1 として好ましくは、例えば、(i)水素原子、(ii) C_{1-6} アルキル基、(iii)ハロゲン原子、ニトロ、 C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルコキシで置換されていてもよいフェニルー C_{1-6} アルキル基または(iv)ー(C=O)ー R^2 ° [式中、 R^2 °は C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよいフェニル基またはフェニルー C_{1-6} アルキル基を示す] などがあげられる。

10 「置換されていてもよいアリール基」の「アリール基」が置換基を有していて もよい単環式複素環と縮合する場合のより具体的な例としては、式



で表される単環式複素環と縮合したフェニル基として、例えば、2,3-ジヒドロベングフラン;3,4-ジヒドロー2H-1ーベングチオピラン;2,3-ジヒドロー1Hーインドール;1,2,3,4ーテトラヒドロキノリン;2,3-ジヒドロー1Hーイソインドール;1,2,3,4ーテトラヒドロイソキノリン;2,3,4,5ーテトラヒドロー1Hー1ーベンズアゼピン、2,3,4,5ーテトラヒドロー1Hー3ーベンズアゼピン、2,3,4,5ーテトラヒドロー1Hー3ーベンズアゼピン、2,3,4,5,6ーへキサヒドロー1ーベンズアゼピン;1,2,3,4,5,6ーへキサヒドロー1ーベンズアグシン、1,2,3,4,5,6ーへキサヒドロー3ーベンズアグシン、1,2,3,4,5,6,7ーへキサヒドロー3ーベンズアグシンなどのベンズアグシン;2,3,4,5,6,7ーへキサヒドロー1Hー1ーベンズアグニン、2,3,4,5,6,7ーへキサヒドロー1Hー2ーベンズアグニン、2,3,4,5,6,7ーへキサヒドロー1Hー4ーベンズアグニンなどのベンズアグニン;2,3ージヒドロベンズオキサゾール等のベンズオキサゾール;2,3ージヒドロベンズイミダゾール等のベンズイミダゾール:3.

4-ジヒドロ-1H-2, 1-ベンズオキサジン、3, 4-ジヒドロ-1H-2, 3-ベンズオキサジン、3, 4-ジヒドロ-2H-1, 2-ベンズオキサジン、 3, 4-ジヒドロー2H-1, 4-ベンズオキサジン、3, 4-ジヒドロー2H -1, 3-ベンズオキサジン、3, 4-ジヒドロ-2H-3, 1-ベンズオキサ ジン等のベンズオキサジン; 3, 4ージヒドロー1H-2, 1ーベンゾチアジン、 5 3, 4-ジヒドロ-1H-2, 3-ベンゾチアジン、3, 4-ジヒドロ-2H-1, 2-ベンゾチアジン、3, 4-ジヒドロ-2H-1, 4-ベンゾチアジン、 3, 4-ジヒドロー2H-1, 3-ベンゾチアジン、3, 4-ジヒドロー2H-3, 1-ベンプチアジン等のベンプチアジン; 1, 2, 3, 4-テトラヒドロシ 10 ンノリン、1, 2, 3, 4 - テトラヒドロフタラジン、1, 2, 3, 4 - テトラ ヒドロキナゾリン、1,2,3,4-テトラヒドロキノキサリン等のベンゾジア ジン;3,4ージヒドロー1,2ーベンズオキサチイン、3,4ージヒドロー2. 1ーベンズオキサチイン、2, 3ージヒドロー1, 4ーベンズオキサチイン、1, 4-ジヒドロ-2, 3-ベンズオキサチイン、4H-1, 3-ベンズオキサチイ 15 ン、4H-3, 1-ベンズオキサチイン等のベンズオキサチイン;3, 4-ジヒ ドロー1, 2ーベングジオキシン、2, 3ージヒドロー1, 4ーベングジオキシ ン、1,4-ジヒドロ-2,3-ベングジオキシン、4H-1,3-ベングジオ キシン等のベングジオキシン;3、4-ジヒドロ-1、2-ベンズジチイン、2、 3ージヒドロー1、4ーベンズジチイン、1、4ージヒドロー2、3ーベンズジ 20 チイン、4H-1,3-ベンズジチイン等のベンズジチイン;2,3,4,5-テトラヒドロー1, 2ーベンズオキサゼピン、2, 3, 4, 5ーテトラヒドロー 1, 3ーベンズオキサゼピン、2, 3, 4, 5ーテトラヒドロー1, 4ーベンズ オキサゼピン、2,3,4,5-テトラヒドロ-1,5-ベンズオキサゼピン、 1, 3, 4, 5 - テトラヒドロー2, 1 - ベンズオキサゼピン、1, 3, 4, 5 25 ーテトラヒドロー2, 3ーベンズオキサゼピン、1, 3, 4, 5ーテトラヒドロ -2, 4-ベンズオキサゼピン、1, 2, 4, 5-テトラヒドロー3, 1-ベン ズオキサゼピン、1,2,4,5-テトラヒドロー3,2-ベンズオキサゼピン、 1,2,3,5ーテトラヒドロー4,1ーベンズオキサゼピン等のベンズオキサ ゼピン; 2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1, 2-ベングチアゼピン、2, 3,



4, 5-テトラヒドロー1, 4-ベンゾチアゼピン、2, 3, 4, 5-テトラヒ ドロー1, 5ーベンプチアゼピン、1, 3, 4, 5ーテトラヒドロー2, 1ーベ ングチアゼピン、1,3,4,5ーテトラヒドロー2,4ーベングチアゼピン、 1, 2, 4, 5-テトラヒドロー3, 1-ベンゾチアゼピン、1, 2, 4, 5-テトラヒドロー3, 2ーベンゾチアゼピン、1, 2, 3, 5ーテトラヒドロー4, 5 1ーベンゾチアゼピン等のベンゾチアゼピン; 2, 3, 4, 5ーテトラヒドロー 1H-1, 2-ベングジアゼピン、2, 3, 4, <math>5-テトラヒドロ-1H-1, 3-ベンゾジアゼピン、2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-1, 4-ベンゾ ジアゼピン、2,3,4,5ーテトラヒドロ-1H-1,5ーベンゾジアゼピン、 10 2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1H-2, 3-ベングジアゼピン、2, 3, 4, 5ーテトラヒドロー1H-2, 4ーベングジアゼピン等のベングジアゼピン; 4, 5-ジヒドロー1. 3-ベンゾジオキセピン、4, 5-ジヒドロ-3H-1, 2 ーベングジオキセピン、2,3-ジヒドロ-5H-1,4-ベングジオキセピン、 3, 4-ジヒドロー2H-1, 5-ベングジオキセピン、4, 5-ジヒドロー1 15 H-2, 3-ベングジオキセピン、1, <math>5-ジヒドロ-2, 4-ベングジオキセピン等のベンゾジオキセピン; 4, 5-ジヒドロ-1H-2, 3-ベンゾチエピ ン、1,5ージヒドロー2,4ーベングジチエピン、3,4ージヒドロー2Hー 1. 5-ベングジチエピン、2, 3-ジヒドロ-5H-1, 4-ベングジチエピ ン等のベングジチエピン;3,4,5,6ーテトラヒドロー2H-1,5ーベン 20 ズオキサゾシン、3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 6ーベンズオキサ ゾシン等のベンズオキサゾシン;3,4,5,6-テトラヒドロー2H-1,5 ーベンゾチアゾシン、3, 4, 5, 6ーテトラヒドロー2H-1, 6ーベンゾチ アゾシン等のベンゾチアゾシン;1,2,3,4,5,6-ヘキサヒドロ-1, 6-ベンゾジアゾシン等のベングジアゾシン; 2, 3, 4, 5-テトラヒドロー 25 1,6-ベンズオキサチオシン等のベンズオキサチオシン;2,3,4,5-テ トラヒドロー1, 6-ベンゾジオキソシン等のベンゾジオキソシン:1, 3, 5 ーベンゾトリオキセピン、5H-1,3,4-ベンゾトリオキセピン等のベンゾ トリオキセピン;3,4ージヒドロー1H-5,2,1-ベンズオキサチアゼピ ン、3,4-ジヒドロ-2H-5,1,2-ベンズオキサチアゼピン、4.5-

PCT/JP01/05784

5

10

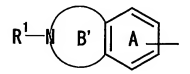
15

20

25

ジヒドロー3, 1, 4ーベンズオキサチアゼピン、4, 5ージヒドロー3H-1, 2, 5ーベンズオキサチアゼピン等のベンズオキサチアゼピン; 2, 3, 4, 5ーテトラヒドロー1, 3, 4ーベンズオキサジアゼピン等のベンズオキサジアゼピン等のベンズオキサジアゼピン; 2, 3, 4, 5ーテトラヒドロー1, 3, 5ーベンズチアジアゼピン等のベンズチアジアゼピン; 2, 3, 4, 5ーテトラヒドロー1H-1, 2, 5ーベングトリアゼピン等のベングトリアゼピン; 4, 5ージヒドロー1, 3, 2ーベングオキサチエピン、4, 5ージヒドロー1H-2, 3ーベンズオキサチエピン、3, 4ージヒドロー2H-1, 5ーベンズオキサチエピン、4, 5ージヒドロー3H-1, 2ーベンズオキサチエピン、4, 5ージヒドロー3H-2, 1ーベンズオキサチエピン、2, 3ージヒドロー5H-1, 4ーベンズオキサチエピン、2, 3ージヒドロー5H-4, 1ーベンズオキサチエピンなど、とりわけ2, 3, 4, 5ーテトラヒドロー1H-3ーベンズアゼピン、2, 3, 4, 5ーテトラヒドロー1H-1ーインドール、2, 3, 4, 5ーテトラヒドロー1, 4ーベンズオキサゼピンなどの2環式縮合ベンゼン環から水素原子を1個除去してできる基などがあげられる。

「置換されていてもよいアリール基」の「アリール基」が置換基を有していて もよい単環式複素環と縮合する場合の好ましい例としては、例えば、式



[式中、B'環はR¹以外にオキソ基で置換されていてもよい5ないし9員の含 窒素複素環を示し、A環およびR¹は上記と同意義を示す。]で表される基など があげられる。

該「オキソ基で置換されていてもよい5ないし9員の含窒素複素環」の「5ないし9員の含窒素複素環」としては、炭素原子および1個の窒素原子以外に、例えば窒素原子、酸素原子および硫黄原子などのヘテロ原子を1ないし3個を含有していてもよい5ないし9員の含窒素複素環基などがあげられ、5ないし9員の非芳香族含窒素複素環(例えば、ピロリジン、ピペリジン、ヘキサメチレンイミ



ン、ヘプタメチレンイミン、ピペラジン、ホモピペラジン、テトラヒドロオキサゼピン、モルホリン、チオモルホリンなど)などが好ましく用いられる。「置換されていてもよいアリール基」の「アリール基」が置換基を有していてもよい単環式複素環と縮合する場合のより好ましい例としては、

$$R^1 - N \left(\frac{(CH_2)_k}{(CH_2)_m} \right)$$

[式中、A環および R^1 は上記と同意義を示し、kおよびmはそれぞれ独立して、 $0\sim5$ の整数を示し、1< k+m<5である。] で表される基の他に、

[式中、R¹ は上記と同意義を示す。]で表される基などがあげられ、特に好ましい例としては、

$$R^1$$
-N A

[式中、A環およびR¹ は上記と同意義を示す。] で表される基の他に、

$$R^1$$
 R^1 R^1 R^1

[式中、R¹ は上記と同意義を示す。] で表される基などがあげられる。

15

10

5

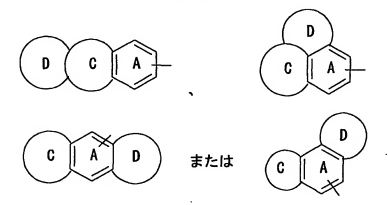
Arで示される「置換されていてもよいアリール基」の「アリール基」が置換基を有していてもよい2環式複素環と縮合する場合あるいは2つの同一または

10

15

20

異なった単環(但し、少なくとも一方の環が単環式複素環である)と縮合する場合の具体例としては、例えば、式



[式中、A環は上記と同意義を示し、C環およびD環は一方が置換基を有していてもよい複素環で、他方が置換基を有していてもよく、ヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし9員環を示す。]で表される基などがあげられる。

て環およびD環で表される「置換基を有していてもよい複素環」の「複素環」としては、例えば4ないし14員の複素環、好ましくは5ないし9員複素環などが用いられ、ヘテロ原子としては、例えば窒素原子、酸素原子または硫黄原子などから選ばれる1ないし3個が用いられる。また、芳香族、非芳香族どちらでもよい。具体的には例えば、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、イミダゾール、フラン、チオフェン、ジヒドロピリジン、ジアゼピン、オキサゼピン、ピロリジン、ピペリジン、ヘキサメチレンイミン、ヘプタメチレンイミン、テトラヒドロフラン、ピペラジン、ホモピペラジン、テトラヒドロオキサゼピン、モルホリン、チオモルホリンなどが用いられる。

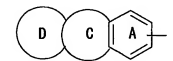
「置換基を有していてもよい複素環」の「置換基」は上記B環で表される「置換基を有していてもよい複素環」の「置換基」と同意義を示す。

C環およびD環で表される「置換基を有していてもよく、ヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし9員環」の「ヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし9員環」としては5ないし9員複素環(例えば、ピリジン,ピラジン,ピリミジン,イミダゾール,フラン,チオフェン,ジヒドロピリジン,ジアゼピン,オキサゼピン,ピロリジン,ピペリジン,ヘキサメチレンイミン,ヘプタメチレンイミン.

テトラヒドロフラン、ピペラジン、ホモピペラジン、テトラヒドロオキサゼピン、モルホリン、チオモルホリンなどの飽和または不飽和の5ないし9員複素環)または5ないし9員炭素環が用いられる。該「5ないし9員炭素環」は飽和または不飽和の環であってもよく、例えば、ベンゼン、シクロペンタン、シクロペンテン、シクロヘキサン、シクロヘキセン、シクロヘキサジエン、シクロヘプタン、シクロヘプテン、シクロヘプタジエンなどが用いられる。なかでも、ベンゼンまたはシクロヘキサンなどが好ましい。

「置換基を有していてもよく、ヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし9員環」の「置換基」としては上記B環で表される「置換基を有していてもよい複素環」の「B環の任意の炭素原子上への置換基」と同意義を示す。

Arで示される「置換されていてもよいアリール基」の「アリール基」が置換 基を有していてもよい2環式複素環と縮合する場合のより具体的な例としては、 (1)式



15

20

25

5

10

で表される 2環式複素環と縮合したフェニル基として、例えばカルバゾール、1, 2, 3, 4, 4 a, 9 a ーへキサヒドロカルバゾール、9, 10ージヒドロアクリジン、1, 2, 3, 4ーテトラヒドロアクリジン、10, 11ージヒドロー5Hージベンズ [b, f] アゼピン、5, 6, 7, 12ーテトラヒドロジベンズ [b, g] アゾシン、6, 11ージヒドロー5Hージベンズ [b, e] アゼピン、6, 7ージヒドロー5Hージベンズ [c, e] アゼピン、5, 6, 11, 12ーテトラヒドロジベンズ [b, f] アゾシン、ジベンゾフラン、9Hーキサンテン、10, 11ージヒドロジベンズ [b, f] オキセピン、6, 11ージヒドロジベンズ [b, e] オキセピン、6, 7ージヒドロー5Hージベンズ [b, e] オキセピン、6, 11ージヒドロジベンズ [b, g] オキソシン、ジベンゾチオフェン、9Hーチオキサンテン、10, 11ージヒドロジベング [b, f] チエピン、6, 11ージヒドロジベング [b, f] チエピン、6, 11ージヒドロジベング [b, f] チエピン、6, 11ージヒドロジベング [b, f] チエピン、6, 11ージヒドロジベング [b, g] チオシン、10Hーフェノチアジン、10Hーフェノキサジン、5, 10ージヒドロフ

ェナジン、10,11ージベング [b,f] [1,4] チアゼピン、10,11ージヒドロジベンズ [b,f] [1,4] オキサゼピン、2,3,5,6,11,11aーへキサヒドロー1Hーピロロ [2,1ーb] [3] ベンズアゼピン、10,11ージヒドロー5Hージベング [b,e] [1,4] ジアゼピン、5,11ージヒドロジベンズ [b,e] [1,4] オキサゼピン、5,11ージヒドロジベング [b,f] [1,4] チアゼピン、10,11ージヒドロー5Hージベング [b,e] [1,4] ジアゼピン、10,11ージヒドロー5Hージベング [b,e] [1,4] ジアゼピン、1,2,3,3a,8,8aーへキサヒドロピロロ [2,3ーb] インドールなどの3環式縮合ベンゼン環から水素原子を1個除去してできる基、

10 (2) 式

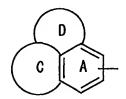
5

15

20

25

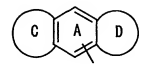
WO 02/02530



で表される 2 環式複素環と縮合したフェニル基として、例えば 1 H, 3 Hーナフト [1,8-cd] [1,2] オキサジン、ナフト [1,8-de] -1,3-オキサジン、ナフト [1,8-de] -1,3-オキサジン、ナフト [1,8-de] -1,2-オキサジン、1,2,2 a,3,4,5-ヘキサヒドロベンズ [cd] インドール、2,3,3 a,4,5,6-ヘキサヒドロー1 Hーベンゾ [de] キノリン、4 Hーピロロ [3,2,1-ij] キノリン、1,2,5,6ーテトラヒドロー4 Hーピロロ [3,2,1-ij] キノリン、5,6-ジヒドロー4 Hーピロロ [3,2,1-ij] キノリン、1 H,5 Hーベンゾ [ij] キノリジン、アゼピノ [3,2,1-hi] インドール、1,2,4,5,6,7-ヘキサヒドロアゼピノ [3,2,1-hi] インドール、1 Hーピリド [3,2,1-jk] [1] ベンズアゼピン、5,6,7,8-テトラヒドロー1 Hーピリド [3,2,1-jk] [1] ベンズアゼピン、1,2,5,6,7,8-ヘキサヒドロー1 Hーピリド [3,2,1-jk] [1] ベンズアゼピン、2,3,4,4 a,5,6,7-オクタヒドロナフト [1,8-bc] アゼピン、2,3,5,6,7,8-ヘキサヒドロー1 Hーピリド [3,2,1-jk] [1] ベンズアゼピンなどの 3 環式縮合ベンゼン環から水素原子を 1 個除去してできる基、

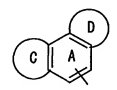
WO 02/02530 PCT/JP01/05784

(3) 式



で表わされる2つの同一または異なった単環(但し、少なくとも一方の環が単環式複素環である)と縮合したフェニル基として、例えば1, 2, 3, 5, 6, 7 - キサヒドロベング [1, 2-b: 4, 5-b'] ジピロール、1, 2, 3, 5, 6, 7 - - ヘキサヒドロシクロペント [f] インドールなどの3 環式縮合ベンゼン環から水素原子を1 個除去してできる基、または

(4) 式



10

15

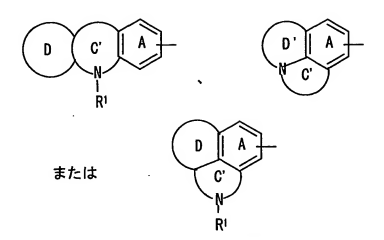
5

で表される2つの同一または異なった環(但し、少なくとも一方の環が単環式複素環である)と縮合したフェニル基として、例えば1,2,3,6,7,8ーヘキサヒドロシクロペント [e] インドール、2,3,4,7,8,9ーヘキサヒドロー1Hーシクロペンタ [f] キノリンなどの3環式縮合ベンゼン環から水素原子を1個除去してできる基などがあげられる。

Arで示される「置換されていてもよいアリール基」の「アリール基」が置換 基を有していてもよい2環式複素環と縮合する場合の好ましい例としては、例え ば、式

10

15



[式中、C'環およびD'環はそれぞれR¹以外にオキソ基で置換されていてもよい5ないし9員含窒素複素環を示し、A環、D環およびR¹は前記と同意義を示す。]で表される基などがあげられる。

該「オキソ基で置換されていてもよい5ないし9員の含窒素複素環」の「5ないし9員の含窒素複素環」としては、炭素原子および1個の窒素原子以外に、例えば窒素原子、酸素原子および硫黄原子などのヘテロ原子を1ないし3個を含有していてもよい5ないし9員の含窒素複素環基などがあげられ、5ないし9員の非芳香族含窒素複素環 (例えば、ピロリジン、ピペリジン、ヘキサメチレンイミン、ヘプタメチレンイミン、ピペラジン、ホモピペラジン、テトラヒドロオキサゼピン、モルホリン、チオモルホリンなど)などが好ましく用いられる。

Arで示される「置換されていてもよいアリール基」の「アリール基」が置換基を有していてもよい2環式複素環と縮合する場合のより好ましい例としては、式

[式中、R¹ は前記と同意義を示す。] で表される基などがあげられる。



「置換基を有していてもよく、縮合していてもよいフェニル基」の「フェニル 基」が置換基を有していてもよい3環式複素環と縮合する場合の具体例としては、 例えば、式、



5

[式中、A環は上記と同意義を示し、E環、F環およびG環のうち少なくとも一つの環が置換基を有していてもよい複素環であって、その他の環が置換基を有していてもよく、ヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし9員環を示す。]で表される基などがあげられる。

10

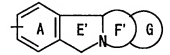
E環、F環およびG環で表される「置換基を有していてもよい複素環」の「複素環」および「置換基」としては、上記C環、D環で表される「置換基を有していてもよい複素環」の「複素環」および「置換基」などが用いられる。

15

E環、F環およびG環で表される「置換基を有していてもよく、ヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし9員環」の「ヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし9員環」および「置換基」としては、上記C環、D環で表される「置換基を有していてもよく、ヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし9員環」の「ヘテロ原子を含んでいてもよい5ないし9員環」および「置換基」などが用いられる。

20

「置換基を有していてもよく、縮合していてもよいフェニル基」の「フェニル 基」が置換基を有していてもよい3環式複素環と縮合する場合のより具体的な例 としては、(1)式



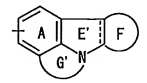
で表される3環式複素環と縮合したフェニル基 [E'環、F'環の定義は後述] と

しては、例えば、2H-イソインドロ〔2,1-e〕 プリン, 1H-ピラゾロ〔4 ', 3':3, 4] ピリド [2,1-a] イソインドール, 1H-ピリド [2', 3 ': 4. 5] イミダゾ [2,1-a] イソインドール, 2H, 6Hーピリド [1', 2': 3, 4] イミダゾ [5,1-a] イソインドール, ·1H-イソインドロ [2, 1-a) ベンズイミダゾール, 1H-ピリド [3', 4': 4, 5] ピロロ [2,1 5 -a] イソインドール, 2Hーピリド (4', 3': 4, 5) ピロロ (2,1-a) イソインドール, 1Hーイソインドロ〔2,1-a〕インドール, 2Hーイソイン ドロ [1,2-a] イソインドール、1H-シクロペンタ [4,5] ピリミド [2, 1-a] イソインドール, 2H, 4H-ピラノ〔4', 3': 4, 5〕〔1,3〕オ 10 キサジノ (2, 3-a) イソインドール, 2H-イソインドロ <math>(2, 1-a) (3, 3-a)1] ベンズオキサジン, 7H-イソインドロ〔1,2-b〕 [1,3] ベンズオキ サジン, 2H-ピリド[2', 1':3, 4] ピラジノ $\{2, 1-a\}$ イソインドー ル, ピリド〔2', 3':4, 5〕 ピリミド〔2,1-a〕 イソインドール, ピリド [3', 2':5, 6] ピリミド [2,1-a] イソインドール、1H-ピリド [1 '. 2':3, 4] ピリミド [2,1-a] イソインドール, イソインドロ [2,1 15 2-a] $\frac{1}{2}$ $\frac{1}{2}$ [2, 1-a] キノリン, 6H-オキサジノ[3', 4': 3, 4] [1, 4] ジア ゼピノ〔2,1-a〕イソインドール、アゼピノ〔2'、1':3、4〕ピラジノ 20 4) $\forall r \forall r \forall r \in \{2, 1-a\}$ $\forall r \in \{1, 2-b\}$ [1, 3, 4] ベンゾトリアゼピン, 2H-1777 [2, 1-a] [1, 3, 4]4] ベンゾトリアゼピン, イソインドロ〔2,1-d〕 [1,4] ベンズオキサゼ ピン, 1H-イソインドロ〔2,1-b〕 〔2,4〕 ベンゾジアゼピン, 1H-イ 25 **ソインドロ〔2,1−c〕〔2,3〕ベンゾジアゼピン,2H−イソインドロ〔1.** 2-a] [2,4] ベンゾジアゼピン, 2H-イソインドロ [2,1-d] [1, 4〕ベンゾジアゼピン, 5H-インドロ〔2,1-b〕〔3〕ベンズアゼピン, 2 2-b] [3] ベンズアゼピン, 2H-イソインドロ[2,1-b] [2] ベンズ

アゼピン, 2Hーイソインドロ〔1,2-b〕 〔1,3,4〕 ベンゾオキサジアゾシン, イソインドロ〔2,1-b〕 〔1,2,6〕 ベンゾトリアゾシン, 5H-4,8 ーメタノー1H-〔1,5〕 ジアザシクロウンデシノ〔1,11-a〕 インドールなどの4環式縮合ベンゼン環から水素原子を1個除去してできる基、

5

(2) 式



で表される3環式複素環と縮合したフェニル基

ſ-----

10 は単結合または二重結合を示す。E'環、G'環の定義は後述]としては、例えば、 1H, 4H-ピロロ [3', 2': 4,5] ピロロ [3,2,1-ii] キノリン、ピ ロロ [3,2,1-jk] カルバゾール, 1H-フロ [2', 3':4,5] ピロロ [3, 2, 1-ij] $\pm J$ $\exists Y$ $\exists Y$ 3-de] キノキサリン, 1H, 4H-シクロペンタ [4,5] ピロロ [3,2,1 15 -ij] キノリン, ピリド〔3', 4': 4, 5] ピロロ〔1, 2, 3-de〕 ベンズオ キサジン, [1,4] オキサジノ [2,3,4-jk] カルバゾール,1H,3H-[1,3] オキサジノ [5,4,3-ik] カルバゾール、ピリド [3', 4':4. 5] ピロロ [1,2,3-de] [1,4] ベンゾチアジン, 4H-ピロロ [3,2, 1-de] フェナンスリジン、4H, 5H-ピリド[3, 2, 1-de] フェナンスリ 20 ジン, 1H, 4H-3a, 6a-ジアザフルオロアンテン, <math>1-オキサー4, 6a-ジアザフルオロアンテン, 4-オキサ-2, 10b-ジアザフルオロアンテン, 1ーチアー4, 6aージアザフルオロアンテン, 1Hーピラジノ [3,2,1jk] カルバゾール,1H-インドロ〔3, 2, 1 - de〕〔1, 5〕ナフチリジン, ベンゾ〔b〕ピラノ〔2,3,4-hi〕インドリジン,1H,3H-ベンゾ〔b〕ピ 25 ラノ[3,4,5-hi]インドリジン, 1H, 4H-ピラノ[2', 3':4,5]ピロロ [3, 2, 1-ij] キノリン, 1H, 3H-ベンゾ [b] チオピラノ [3, 4, 5-hi] インドリジン、1H-ピリド [3, 2, 1-jk] カルバゾール、4H-3

10

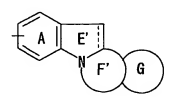
15

20

25

ーオキサー11bーアザシクロヘプタ [ik] フルオレン、2Hーアゼピノ「1'、 2': 1, 2] ピリミジノ [4, 5-b] インドール、1 H. 4 Hーシクロヘプタ [4.5] ピロロ [1,2,3-de] キノキサリン, 5H-ピリド [3', 4':4, 5) ピロロ〔1,2,3-ef〕〔1,5〕 ベンズオキサゼピン,4H-ピリド〔3', 4': 4, 5) ピロロ [3, 2, 1-jk] [4, 1] ベンゾチアゼピン, 5H-ピリ ド[3', 4': 4,5] ピロロ[1,2,3-ef][1,5] ベンゾチアゼピン,5 Hーピリド [4', 3': 4,5] ピロロ [1,2,3-ef] [1,5] ベンゾチアゼ ピン, [1, 2, 4] トリアゼピノ [6, 5, 4-jk] カルバゾール, [1, 2, 4]トリアゼピノ [6,7,1-jk] カルバゾール、 [1,2,5] トリアゼピノ [3,4.5-jk] カルバゾール、5H-[1,4] オキサゼピノ[2,3,4-jk] カル バゾール, 5H-[1,4] チアゼピノ [2,3,4-jk] カルバゾール, [1,4) ジアゼピノ〔3, 2, 1 - jk] カルバゾール, 〔1, 4〕 ジアゼピノ〔6, 7, 1-jk] カルバゾール, アゼピノ [3, 2, 1-jk] カルバゾール, 1H-シクロオクタ〔4,5〕ピロロ〔1,2,3-de〕キノキサリン、1H-シクロオクタ [4,5] ピロロ[3,2,1-ij] キノリンなどの4環式縮合ベンゼン環から水 素原子を1個除去してできる基、

(3) 式



で表される3環式複素環と縮合したフェニル基

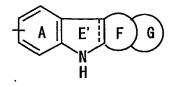
は単結合または二重結合を示す。E'環、F'環の定義は後述]としては、例えば、 1H-インドロ [1,2-a] ベンズイミダゾール, 1H-インドロ [1,2-b] インダゾール, ピロロ [2', 1':3,4] ピラジノ [1,2-a] インドール, 1H,5H-ピロロ [1',2':4,5] ピラジノ [1,2-a] インドール, 2 H-ピリド [2',3':3,4] ピロロ [1,2-a] インドール, 1H-ピロロ

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

[2', 3': 3, 4] ピリド [1, 2-a] インドール、1H-インドロ [1, 2a) インドール、6H-イソインドロ [2,1-a] インドール、6H-インドロ [1, 2-c] [1, 3] \checkmark $) <math>\checkmark$ $) <math>\checkmark$) 1H-1) 1H-1)2] ベンゾチアジン, ピリミド [4', 5': 4, 5] ピリミド [1, 6-a] イン 5 ドール, ピラジノ〔2', 3':3,4〕ピリド〔1,2-a〕インドール、6H-ピリド (1', 2': 3, 4) ピリミド (1, 6-a) インドール、インドロ (1, 2)ナゾリン, インドロ[2,1-b]キナゾリン, インドロ[1,2-a]キノキサリ ン, インドロ [1, 2-a] [1, 8] ナフチリジン, インドロ [1, 2-b] - 2, 10 6-ナフチリジン,インドロ[1, 2-b] [2, 7] ナフチリジン,インドロ ν | ν | -ピリド [2', 1': 3, 4] [1, 4] ジアゼピノ [1, 2-a] インドール、1 H-インドロ[2,1-c][1,4]ベンゾジアゼピン、<math>2H-インドロ[1,2]15 -d〕 [1,4] ベングジアゼピン、2H-1ンドロ[2,1-a] [2,3] ベン ""ジアゼピン, 2H-インドロ[2,1-b][1,3] ベンゾジアゼピン, <math>1H[1] ベンズアゼピン、2H-インドロ[2,1-a][2]ベンズアゼピン、イ ンドロ [1,2-e] [1,5] ベンゾジアゾシン、インドロ [2,1-b] [3] 20 ベンズアゾシンなどの4環式縮合ベンゼン環から水素原子を1個除去してできる 基、

(4) 式

Γ-----



25 で表される3環式複素環と縮合したフェニル基

は単結合または二重結合を示す。E'環の定義は後述]としては、例えば、1H

-イミダゾ〔1', 2':1,2〕ピリド〔3,4-b〕インドール、1H-イミダ ゾ〔1', 2':1,6〕ピリド〔4,3-b〕インドール,1H-イミダゾ〔1', 5':1,2] ピリド [3,4-b] インドール,1H-イミダブ [1',5':1, 6] ピリド (4,3-b) インドール, 1H-ピリド (2', 1':2,3) イミダ y' [4,5-b] インドール、イミダy' [4,5-a] カルバゾール、イミダy' [4. 5 5-c] カルバゾール, ピラゾロ〔3,4-c] カルバゾール、2H-ピラジノ [1'. 2':1,5] ピロロ [2,3-b] インドール, 1H-ピロロ [1', 2 ':1, 2〕ピリミド〔4, 5 − b〕インドール,1 H − インドリジノ〔6, 7 − b〕 インドール, 1H-インドリジノ〔8,7-b〕インドール, インドロ〔2,3b) インドール, インドロ [3,2-b] インドール, ピロロ [2,3-a] カルバ 10 ピロロ[3,2-a] カルバゾール, ピロロ[3,2-b] カルバゾール, ピロロ [3,2-c] カルバゾール, ピロロ [3,4-a] カルバゾール, ピロロ [3,4 -b] カルバゾール、ピロロ [3,4-c] カルバゾール、1H-ピリド [3', 4 ': 4,5] フロ〔3,2-b] インドール, 1H-フロ〔3,4-a] カルバゾール, 15 2H-フロ [2,3-a] カルバゾール, 2H-フロ [2,3-c] カルバゾール, 2H-7ロ [3, 2-a] カルバゾール、2H-7ロ [3, 2-c] カルバゾール、 1H-ピリド〔3', 4': 4, 5〕 チエノ〔2, 3-b) インドール, チエノ〔3', 20 2': 5, 6] チオピラノ [4, 3-b] インドール, チエノ [3', 4': 5, 6] チオピラノ [4,3-b] インドール,1H-[1] ベンゾチエノ [2,3-b] イ ンドール, 1H-[1] ベンゾチエノ [3,2-b] インドール, 1H-チェノ[3, 4-a] $\exists n \in [2, 3-b]$ $\exists n \in [3, 4-a]$ エノ[3, 2-a] カルバゾール、2H-チェノ[3, 2-b] カルバゾール、シク 25 リド〔2,3-b〕 インドール, ピリド〔2', 3':3,4〕 シクロペンタ〔1,2 -b] インドール, ピリド〔2', 3':4,5] シクロペンタ〔1,2-b] インド ール, ピリド(3', 4': 3, 4) シクロペンタ(1, 2-b) インドール, ピリ ド〔3', 4': 4,5〕シクロペンタ〔1,2-b〕インドール、ピリド〔4'、3

': 4,5] シクロペンタ [1,2-b] インドール,1H-シクロペンタ [5, 6] ピラノ〔2,3-b] インドール、1H-シクロペンタ〔5,6] チオピラノ 〔4,3-b〕インドール,シクロペンタ〔a〕カルバゾール,シクロペンタ〔c〕 カルバゾール, インデノ[1, 2-b]インドール, インデノ[2, 1-b]インド 5 ール, [1, 2, 4] トリアジノ [4', 3': 1, 2] ピリド [3, 4-b] インド ール, 1,3,5ートリアジノ〔1', 2':1,1〕ピリド〔3,4-b〕インドー ル, 1H- [1,4] オキサジノ [4', 3':1,2] ピリド [3,4-b] インド ール, 1H- [1,4] オキサジノ [4', 3':1,6] ピリド [3,4-b] イン ドール, 4H-[1,3] オキサジノ [3', 4':1,2] ピリド [3,4-b] イ ンドール, インドロ[3,2-b][1,4]ベンズオキサジン, 1,3-オキサジ 10 ノ〔6,5-b〕カルバゾール,2H-ピリミド〔2',1':2,3〕〔1,3〕チ アジノ [5,6-b] インドール、2H- [1,3] チアジノ [3', 2':1,2] ピリド [3, 4-b] インドール、4H-[1, 3] チアジノ [3', 4': 1, 2]ピリド [3, 4-b] インドール,インドロ [2, 3-b] [1, 4] ベンゾチアジ ン, インドロ[3, 2-b] [1, 4] ベンゾチアジン、インドロ[3, 2-c]15 [2,1] ベンゾチアジン, 1,4-チアジノ[2,3-a] カルバゾール, [1,バゾール, 1, 4 - チアジノ [3, 2-b] カルバゾール, 1, 4 - チアジノ [3, 2-b]2-c] カルバゾール, 1H-インドロ[2,3-g] プテリジン, 1H-インド ロ〔3,2-g〕プテリジン、ピラジノ〔1', 2':1,2〕ピリド〔3,4-b〕 20 インドール, ピラジノ [1', 2']: 1,2] ピリド [4,3-b] インドール, 1 H-ピリド〔2', 3':5,6〕ピラジノ〔2,3-b〕インドール,1H-ピリ ド〔3', 2':5,6〕ピラジノ〔2,3-b〕インドール、1H-ピリド〔3'、 4':5,6] ピラジノ〔2,3-b] インドール, ピリド〔1', 2':1,2] ピ 25 リミド [4,5-b] インドール, ピリド [1', 2':1,2] ピリミド [5,4ー b] インドール, ピリド [2', 1':2,3] ピリミド [4,5-b] インドール, ピリミド〔1', 2':1,2〕ピリド〔3,4-b〕インドール,ピリミド〔1', 2':1,6] ピリド (3,4-b) インドール, ピリミド (5', 4':5,6) ピ **ラノ〔2,3-b〕インドール,ピリダジノ〔4',5':5,6〕チオピラノ〔4,**

5-b] インドール、1H-インドロ[3,2-c] シンノリン、1H-インドロ [2, 3-b] キノキサリン、1H-ピラジノ[2, 3-a] カルバゾール、1H-ピラジノ[2,3-b] カルバゾール,1H-ピラジノ[2,3-c] カルバゾール, $1 \, \text{H} - \text{ピリダジノ} [3, 4 - c] カルバゾール, <math>1 \, \text{H} - \text{ピリダジノ} [4, 5 - b] カ$ 5 ルバゾール, 1H-ピリミド [4,5-a] カルバゾール, 1H-ピリミド [4, 5-c] カルバゾール、1H-ピリミド [5,4-a] カルバゾール、1H-ピリ ミド(5,4-b) カルバゾール、1H-ピリミド(5,4-c) カルバゾール、7インドール, 6H-[1,4] ベンゾジオキシノ [2,3-b] インドール, 6H-[1,4] ベンゾジチイノ [2,3-b] インドール、1H-1ンドロ [2,3-b]10 b] -1,5-ナフチリジン, 1H-インドロ [2,3-b] [1,6] ナフチリジ ν , $1H-4\nu$ [2, 3-b] [1, 8] $+7+9\nu$, $1H-4\nu$ [2, 3-b]15 [2,3-c] [1,8] +7+y = yドロ[3, 2-b] [1, 8] ナフチリジン、1H-1ンドロ[3, 2-c] [1, 8]8] ナフチリジン, インドロ〔2,3-a] キノリジン, インドロ〔2,3-b] キ ノリジン, インドロ[3, 2-a]キノリジン, インドロ[3, 2-b]キノリジン, ピラノ〔4', 3':5,6〕ピリド〔3,4-b〕インドール,ピリド〔4', 3 20 ':4, 5〕ピラノ〔3, 2 −b〕インドール,ピリド〔4',3':5, 6〕ピラノ 〔2,3-b〕インドール,ピリド〔4',3':5,6〕ピラノ〔3,4-b〕イン ドール, 1 Hーインドロ [2,3-c] イソキノリン, 1 Hーインドロ [3,2c] イソキノリン, 1Hーインドロ[2,3-c] キノリン, 1Hーインドロ[3, 25 2-c〕 キノリン,1H-ピリド [2, 3-a] カルバゾール,1H-ピリド [2, 3-b] カルバゾール, 1H-ピリド [2, 3-c] カルバゾール, 1H-ピリド [3, 2-a] カルバゾール,1H-ピリド[3, 2-b] カルバゾール,1H-ピ リド [3,2-c] カルバゾール、1H-ピリド [3,4-a] カルバゾール、1H ーピリド [3, 4-b] カルバゾール, 1H-ピリド [3, 4-c] カルバゾール,

1H-ピリド [4,3-a] カルバゾール, 1H-ピリド [4,3-b] カルバゾー ル, 1H-ピリド [4,3-c] カルバゾール, 1H-キンドリン, 1H-キニン ドリン, $1 \, \text{H} - \text{L} = \text{L}$ [1] ベンゾピラノ [2,3-b] インドール, [1] ベンゾピラノ [3,2-b] 5 インドール,〔1〕ベンゾピラノ〔3,4-b〕インドール,〔1〕ベンゾピラノ [4,3-b] インドール, [2] ベンゾピラノ [4,3-b] インドール, ピラノ 〔2,3-a〕カルバゾール,ピラノ〔2,3-b〕カルバゾール,ピラノ〔2,3 -c〕カルバゾール,ピラノ〔3,2-a〕カルバゾール,ピラノ〔3,2-c〕カ ルバゾール, ピラノ [3,4-a] カルバゾール, 1H-ホスフィノリノ [4,3]10 -b] インドール, [1] ベンゾチオピラノ [2,3-b] インドール, [1] ベ ンプチオピラノ[3,2-b]インドール,[1]ベンプチオピラノ[3,4-b]インドール, [1] ベンゾチオピラノ [4,3-b] インドール, [2] ベンゾチ オピラノ〔4,3-b〕 インドール、1H-ベンゾ〔a〕 カルバゾール、1H-ベ ンゾ [b] カルバゾール、1H-ベンゾ [c] カルバゾール、 [1,6,2] オキサ チアゼピノ〔2', 3':1,2〕ピリド〔3,4-b〕インドール、1H-アゼピ 15 ノ〔1', 2':1,2〕ピリド〔3,4-b〕インドール、1Hーピリド〔1', 2 ':1,2] アゼピノ [4,5-b] インドール, 2Hーピリド [1', 2':1, 2] アゼピノ [3,4-b] インドール, 1H-ピリド [3', 2':5,6] オキ セピノ〔3,2-b〕インドール,1H-ピリド〔4',3':5,6〕オキセピノ 20 [3,2-b] インドール,2Hーピリド[2',3':5,6] オキセピノ[2,3 -b] インドール, 2H-ピリド [2', 3': 5, 6] オキセピノ [3, 2-b] イ ンドール, 2Hーピリド [3', 4': 5, 6] オキセピノ [3, 2-b] インドー ル, ピリド〔2', 3':4,5〕シクロヘプタ〔1,2-b〕インドール, ピリド [3', 2':3,4] シクロヘプタ〔1,2-b] インドール,ピリド〔3',4 25 ':4, 5〕シクロヘプタ〔1, 2 ーb〕インドール,ピリド〔3',4':5, 6〕 シクロヘプタ[1, 2-b]インドール[2H-l]ラノ[3', 2': 2, 3]アゼ ピノ〔4,5-b〕インドール,1H-インドロ〔3,2-b〕〔1,5〕ベンズオ キサゼピン, 1H-インドロ〔3,2-d〕〔1,2〕ベンズオキサゼピン, 1H ーインドロ〔2,3-c〕〔1,5〕ベンゾチアゼピン, 〔1,4〕ジアゼピノ〔2,

3-a] カルバゾール, インドロ [2,3-b] [1,5] ベンゾジアゼピン、イン ドロ [2.3-d] [1,3] ベンゾジアゼピン, インドロ [3,2-b] [1,4] ベンゾジアゼピン, インドロ〔3,2-b〕〔1,5〕ベンゾジアゼピン, インド ロ (3, 2-d) (1, 3) ベンゾジアゼピン, インドロ (3, 2-d) (2, 3) ベ ンゾジアゼピン, インドロ〔2,3-a〕〔3〕ベンズアゼピン, インドロ〔2, 5 3-c] [1] \vec{v} インドロ〔2,3-d〕〔2〕ベンズアゼピン, インドロ〔3,2-b〕〔1〕ベン ズアゼピン, インドロ〔3,2-c〕〔1〕ベンズアゼピン, インドロ〔3,2d) [1] ベンズアゼピン, 1H-インドロ [2,1-b] [3] ベンズアゼピン, 10 1H- [1] ベンズオキセピノ [5,4-b] インドール,1H- [2] ベンズオ キセピノ [4,3-b] インドール, 1H-[1] ベンゾチエピノ [4,5-b] イ ンドール, 1H-[1] ベンプチエピノ [5,4-b] インドール、ベンプ [3,4-b]4] シクロヘプタ [1,2-b] インドール、ベンゾ [4,5] シクロヘプタ [1, 2-b] インドール, ベンゾ [5,6] シクロヘプタ [1,2-b] インドール, ベ ンゾ [6,7] シクロヘプタ [1,2-b] インドール、シクロヘプタ [b] カルバ 15 ゾール, 4H-[1,5] オキサゾシノ [5', 4':1,6] ピリド [3,4-b]インドール, アゾシノ〔1', 2':1,2〕ピリド〔3,4-b〕インドール, 2, $6-y9/-2H-r\overline{v}$ (4,3-b) 4/r (3,7-y9/-3H-r)アゼシノ [5,4-b] インドール, ピリド [1',2':1,8] アゾシノ [5,4]20 -b] インドール, ピリド〔4', 3':6,7] オキソシノ〔2,3-b] インドー ル, ピリド [4', 3': 6, 7] オキソシノ [4, 3-b] インドール, 1, 5-メ タノ-1H-アゼシノ[3,4-b] インドール、2,6-メタノ-1H-アゼシノ〔5,4-b〕インドール, 1Hーピリド〔3', 4':5,6〕シクロオクタ 25 ピラノ〔3', 4': 5, 6〕シクロオクタ〔1, 2 -b〕インドール, 1 H - イン ドロ〔2,3-c〕 〔1,2,5,6〕 ベンゾテトラゾシン,1H-インドロ〔2,3 4-b] インドール, オキソシノ [3, 2-a] カルバゾール, 1H-ベンゾ [g]シクロオクタ (b) インドール、6,3-(イミノメタノ)-2H-1,4-チア

10

プニノ〔9,8-b〕インドール,1H,3H-〔1,4〕オキサゾニノ〔4',3':1,2〕ピリド〔3,4-b〕インドール,2H-3,6-エタノアゾニノ〔5,4-b〕インドール,2H-3,7-メタノアザシクロウンデシノ〔5,4-b〕インドール,1H-6,12b-エタノアゾニノ〔5,4-b〕インドール,インドロ〔3,2-e〕〔2〕ベンズアゾニン,5,9-メタノアザシクロウンデシノ〔5,4-b〕インドール,3,6-エタノ-3H-アゼシノ〔5,4-b〕インドール,3,7-メタノ-3H-アザシクロウンデシノ〔5,4-b〕インドール,ピラノ〔4',3':8,9〕アゼシノ〔5,4-b〕インドール,1H-インドロ〔2,3-c〕〔1,7〕ベングジアゼシン,1H-インドロ〔3,2-e〕〔2〕ベンズアゼシンなどが用いられる。

83

さらに、ベンゾ [e] ピロロ [3,2-b] インドール、ベンゾ [e] ピロロ [3. 2-g] インドール, ベンゾ [e] ピロロ [3,2,1-hi] インドール, ベンゾ (e) ピロロ [3,4-b] インドール, ベンゾ [g] ピロロ [3,4-b] インドー 15 ル, 1H-ベンゾ [f] ピロロ [1,2-a] インドール, 1H-ベンゾ [g] ピロ ロ [1,2-a] インドール,2Hーベング [e] ピロロ [1,2-a] インドール、 1H-ベンゾ (f) ピロロ (2,1-a) イソインドール、1H-ベンゾ (g) ピロ ロ (2, 1-a) イソインドール、2Hーベング (e) ピロロ (2, 1-a) イソイ ンドール, イソインドロ [6,7,1-cde] インドール, スピロ [シクロヘキサ 20 ンー1,5'ー〔5H〕ピロロ〔2,1-a〕 イソインドール〕, イソインドロ〔7, 11-メタノアゾシノ〔2, 1-a〕 イソインドール,ジベンズ〔cd, f〕 インドー ル, ジベンズ [cd, g] インドール, ジベンズ [d, f] インドール, 1 Hージベン \vec{X} [e, g] インドール, $1H-\vec{y}$ ベンズ [e, g] イソインドール, ナフト [1, 2, 25 3-cd] インドール, ナフト [1,8-ef] インドール, ナフト [1,8-fg] イ ンドール, ナフト [3,2,1-cd] インドール, 1H-ナフト [1,2-e] イン ドール, 1 Hーナフト [1, 2-f] インドール, 1 Hーナフト [1, 2-g] イン ドール, 1H-ナフト [2,1-e] インドール, 1H-ナフト [2,3-e] イン ドール, 1H-ナフト [1,2-f] イソインドール, 1H-ナフト [2,3-e]

イソインドール,スピロ [1 Hーカルバゾールー1,1'ーシクロへキサン],スピロ [2 Hーカルバゾールー2,1'ーシクロへキサン],スピロ [3 Hーカルバゾールー3,1'ーシクロへキサン],シクロへプタ [4,5] ピロロ [3,2ーf] キノリン,シクロへプタ [4,5] ピロロ [3,2ーh] キノリン,アゼピノ [4,5ーb] ベンズ [e] インドール,1 Hーアゼピノ [1,2ーa] ベンズ [f] インドール,1 Hーアゼピノ [2,1ーa] ベンズ [f] イソインドール,ベンゾ [e] シクロへプタ [b] インドール,ベンゾ [g] シクロへプタ [b] インドールなどの4環式縮合ベンゼン環から水素原子を1個除去してできる基、または

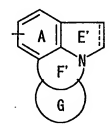
10 (5) 式

5

15

20

25



で表される3環式複素環と縮合したフェニル基

ſ——

は単結合または二重結合を示す。E'環、F'環の定義は後述]としては、例えば、1H-ジピロロ〔2, 3-b:3', 2', 1'-hi]インドール,スピロ〔シクロペンタン-1, 2'(1'H)ーピロロ〔3, 2, 1-hi]インドール〕,スピロ〔イミダゾリジン-4, 1'(2'H)ー〔4H〕ピロロ〔3, 2, 1-ij〕キノリン〕,ピリド〔2, 3-b〕ピロロ〔3, 2, 1-hi]インドール,ピリド〔4, 3-b〕ピロロ〔3, 2, 1-hi]インドール,ベンゾ〔de〕ピロロ〔3, 2, 1-ij〕キノリン、3Hーピロロ〔3, 2, 1-de〕アクリジン、1Hーピロロ〔3, 2, 1-de〕フェナントリジン、スピロ〔シクロヘキサン-1, 6'-〔6H〕ピロロ〔3, 2, 1-ij〕キノリン〕,4,9ーメタノピロロ〔3,2,1-lm〕〔1〕ベンゾアゾシン、スピロ〔シクロヘプタン-1,6'-〔6H〕ピロロ〔3,2,1-ij〕キノリン〕,1Hーピラノ〔3,4-d〕ピロロ〔3,2,1-ij〕キノリン〕,1Hーピラノ〔3,4-d〕ピロロ〔3,2,1-ij〕キノリン〕,1Hーピ

10

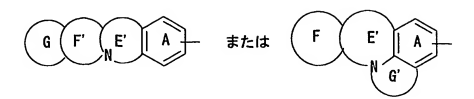
15

20

ベンゾ [b] ピロロ [3, 2, 1-jk] [4, 1] ベンズオキサゼピン, 7H ーインドロ [1, 7-ab] [4, 1] ベンズオキサゼピン, ベンゾ [b] ピロロ [3, 2, 1-jk] [1, 4] ベンゾジアゼピン, インドロ [1, 7-ab] [1] ベンズアゼピン, インドロ [1, 7-ab] [1] ベンズアゼピン, インドロ [7, 1-ab] [3] ベンズアゼピン, 1Hーシクロヘプタ [d] [3, 2, 1-jk] [1] ベンズアゼピン, スピロ [アゼピノ [3, 2, 1-hi] インドールー7 (4H), 1'ーシクロヘプタン], 4H-5, 11ーメタノピロロ [3, 2, 1-no] [1] ベンズアザシクロウンデシン, スピロ [アゼピノ [3, 2, 1-hi] インドールー7 (4H), 1'ーシクロオクタン] などの4環式縮合ベンゼン環から水素原子を1個除去してできる基などがあげられる。

また、「3環式複素環と縮合したフェニル基」としては、上記の水素化されていてもよいインドール環またはイソインドール環を含む3環式複素環と縮合したフェニル基の他に、以下に例示する3環式複素環と縮合したフェニル基およびそのジヒドロ体、テトラヒドロ体、ヘキサヒドロ体、オクタヒドロ体、デカヒドロ体が用いられる。具体的には、例えば、フルオランテン、アセフェナントリレン、アセアントリレン、トリフェニレン、ピレン、クリセン、ナフタセン、プレイアデン、ベング [a] アントラセン、インデノ [1, 2-a] インデン、シクロペンタ [a] フェナントレン、ピリド [1', 2':1, 2] イミダゾ [4, 5-b] キノキサリン、1H-2-オキサピレン、スピロ [ピペリジン-4.9'-キサンテン] などがあげられる。

「置換基を有していてもよく、縮合していてもよいフェニル基」の「フェニル 基」が置換基を有していてもよい3環式複素環と縮合する場合の好ましい例とし ては、例えば、式



[式中、E'環、F'環およびG'環はそれぞれR¹ 以外にオキソ基で置換されていてもよい5ないし9員含窒素複素環を示し、A環、F環、G環およびR¹ は前記と同意義を示す。]で表される基などがあげられる。

なかでも、式

5

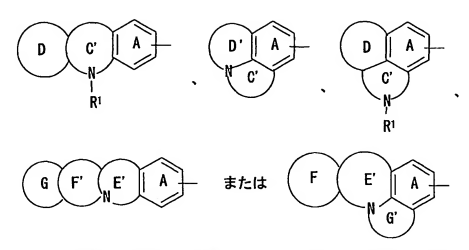
10

15

で表される基などが特に好ましい。

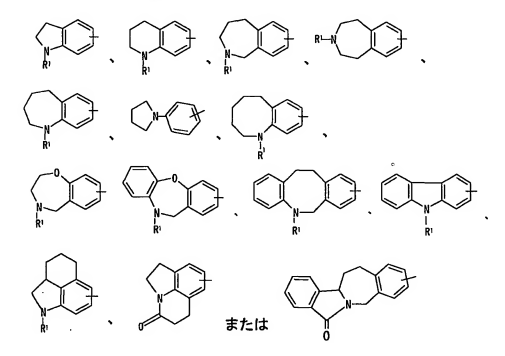
該「オキソ基で置換されていてもよい5ないし9員含窒素複素環」の「5ないし9員含窒素複素環」としては、前記C'環およびD'環で表わされる「5ないし9員含窒素複素環」などが用いられる。

Arで示される「置換されていてもよいアリール基」が(2)置換基を有していてもよい2環式複素環と縮合する,あるいは2つの同一または異なった単環(但し、少なくとも一方の環が単環式複素環である)と縮合する場合,および(3)置換基を有していてもよい3環式複素環と縮合する場合の好ましい例としては、Arが式

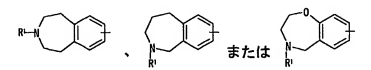


[式中、各記号は前記と同意義を示す。] で表される基などが挙げられる。

Arで示される「置換されていてもよいアリール基」として特に好ましくは式



[式中、 R^1 は前記と同意義を示す。]で表される基などがあげられ、とりわけ、 式



[式中、R¹ は前記と同意義を示す。] で表わされる基が好ましい。

PCT/JP01/05784

5

上記式中、nは1ないし10の整数を示す。好ましいnは1ないし6の整数であり、特に好ましくは1ないし5、さらに好ましくは2ないし5、とりわけ好ましくは3、4または5である。

上記式中、Rは水素原子または置換されてもよい炭化水素基を示し、nの繰り返しにおいて異なっていてもよい。

Rで示される「置換されてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」および「置換基」としては、上記R¹で示される「置換されていてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」および「置換基」と同意義を示す。

10 また、RはArまたはArの置換基と結合していてもよい。

RがArまたはArの置換基と結合した式[I]で表わされる化合物の例としては、例えば式

15 [式中、 R^1 , n, X, Yは前記と同意義を示す。〕で表わされる化合物または

[式中、n, X, Yは前記と同意義を示す。] で表わされる化合物、

[式中、n, X, Yは前記と同意義を示す。]で表わされる化合物などがあげられる。

Rとしては水素原子が好ましい。

上記式中、Yは置換されていてもよいアミノ基または置換されていてもよい含窒素複素環基(好ましくは含窒素飽和複素環基) [Yとして、好ましくは置換さ

れていてもよいアミノ基〕を示す。また、Y'は置換されていてもよいアミノ基 を示す。

YおよびY'で示される「置換されていてもよいアミノ基」としては、例えば 式

$$---$$
N $<$ R⁴

5

15

20

25

WO 02/02530

[式中、R⁴ およびR⁵ は同一または異なって水素原子、置換されていてもよい 炭化水素基または置換されていてもよいアシル基を示し、R⁴ およびR⁵ は結合 して環を形成していてもよい。] で表わされる基などが用いられる。

10 R⁴ およびR⁵ で表わされる「置換されていてもよい炭化水素基」の「置換 基」および「炭化水素基」としては、例えば上記R¹ で述べた「置換されていて もよい炭化水素基」の「置換基」および「炭化水素基」などが用いられる。

R⁴ およびR⁵ で表わされる置換されていてもよい炭化水素基の好ましい例と しては、例えば ① (i) ハロゲン原子 (例えば、フルオロ、クロル、ブロム、ヨ ードなど)、(ii)低級アルコキシ基(例えば、メトキシ,エトキシ,nープロ ピルオキシ,i -プロピルオキシ,n -ブチルオキシなどの C_{1-6} アルコキシ 基など)、(iii)ヒドロキシ基などから選ばれる置換基を1ないし3個有して いてもよい直鎖状もしくは分枝状低級アルキル基(例えば、メチル、エチル、プ ロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、tert-ブチル、sec-ブチル、ペン チル、ヘキシルなどの C_{1-6} アルキル基など)または ② (i) ハロゲン原子 (例えば、フルオロ、クロル、ブロム、ヨードなど)、(ii) 低級アルコキシ基 (例えば、メトキシ,エトキシ,nープロピルオキシ,iープロピルオキシ,n ープチルオキシなどの C_{1-6} アルコキシ基など)、(iii)ヒドロキシ基など から選ばれる置換基を1ないし3個有していてもよい低級アラルキル基(例えば、 フェニルーC₁₋₁₀アルキル(例えば、ベンジル、フェニルエチル、フェニル プロピル、フェニルブチル、フェニルペンチル、フェニルヘキシルなど)、ナフ チルー C_{1-6} アルキル (例えば、 α ーナフチルメチルなど) 又はジフェニルー C₁₋₃ アルキル (例えば、ジフェニルメチル、ジフェニルエチルなど) などの

10

15

20

C, _ , 。 アラルキル基などがあげられる。

より好ましくは ① 無置換の直鎖状もしくは分枝状低級アルキル基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、tert-ブチル、sec-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどの C_{1-6} アルキル基など)または ② 無置換の低級アラルキル基(例えば、フェニル $-C_{1-10}$ アルキル(例えば、ベンジル、フェニルエチル、フェニルプロピル、フェニルブチル、フェニルペンチル、フェニルへキシルなど)、ナフチル $-C_{1-6}$ アルキル(例えば、 α -ナフチルメチルなど)又はジフェニル $-C_{1-3}$ アルキル(例えば、ジフェニルメチル、ジフェニルエチルなど)などの C_{7-16} アラルキル基などがあげられる。

R⁴ およびR⁵ で表わされる「置換されていてもよいアシル基」としては、例 えば上記R¹ で述べた「置換されていてもよいアシル基」などが用いられる。

また、YおよびY'で表わされる「置換されていてもよいアミノ基」において、 R⁴ およびR⁵ が結合して環を形成する場合、すなわち、YおよびY'で表わさ れる「置換されていてもよいアミノ基」が「置換されていてもよい環状アミノ 基」を示す場合の具体的な例としては、式

などが繁用される。

[式中、Q¹環は炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫 黄原子などから選ばれるヘテロ原子を1ないし2個含有していてもよい5ないし 9員の含窒素複素環基(好ましくは含窒素飽和複素環基)を示す。]で表わされ る基などが用いられる。より具体的には、例えば、

YおよびY'で表わされる「置換されていてもよいアミノ基」としての「置換されていてもよい環状アミノ基」の「置換基」としては、例えば上記R²°とR³°が隣接する窒素原子と共に形成していてもよい「置換基を有していてもよい含窒素複素環」の「置換基」、上記R¹で表される「置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいアシル基または置換されていてもよい複素環基」などが用いられる。

YおよびY'で表わされる「置換されていてもよいアミノ基」としては、

(1)式

5

WO 02/02530

$$R'$$
 R'' $-N$ $-(CH_2)_p$ $-N$ $-R^2$

10 [式中、R² は水素原子、置換されていてもよいアシル基、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示し、pは1~3の整数を示し、R'およびR''はそれぞれ水素原子または置換されていてもよいアルキル基を示し、またR'およびR''は結合して環を形成していてもよい。]で表される基; (2) 置換されていてもよいピペリジノ基;などが好ましく、なかでも、

15 (1a)式

$$\begin{array}{ccc} R' & R'' \\ ---N --- (CH_2) & ---N --- R^2 \end{array}$$

[式中、R² は水素原子、置換されていてもよいアシル基、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示し、R'およびR''はそれぞれ水素原子または置換されていてもよいアルキル基を示す。]で表される

20 基; (1b)式

$$-N$$
 $N-R^2$

[式中、R² は水素原子、置換されていてもよいアシル基、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示す。]で表される基:な

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

どが好ましく用いられる。

5

10 .

15

20

25

ここで、R²で示される「置換されていてもよいアシル基」、「置換されていてもよい炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」としては、前記したR¹で示される「置換されていてもよいアシル基」、「置換されていてもよい炭化水素基」および「置換されていてもよい複素環基」と同様なものが挙げられる。

R'およびR''で示される「置換されていてもよいアルキル基」における「アルキル基」としては、 C_{1-6} アルキル基などが挙げられ、該「アルキル基」の「置換基」としては、前記した R^1 で示される「置換されていてもよい炭化水素基」の「置換基」と同様なものが挙げられる。

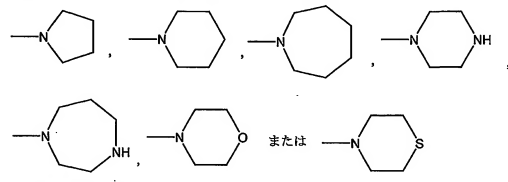
また、R'およびR''は結合して環を形成する場合、前記したQ¹環として例示された「含窒素複素環基」の中で、炭素原子と2個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子などから選ばれるヘテロ原子を1個含有していてもよい5ないし9員の含窒素複素環基(好ましくは含窒素飽和複素環基)が好ましい例としてあげられるが、かかる環としては、炭素原子および2個の窒素原子から構成される5ないし9員の含窒素複素環(好ましくは含窒素飽和複素環)が好ましく、これらの環は前記したQ¹環と同様な置換基をさらに有していてもよい。

Yとしての置換されていてもよいピペリジノ基は、前記したR¹で示される「置換されていてもよいアシル基」、「置換されていてもよい炭化水素基」、「置換されていてもよい複素環基」などを置換基として有していてもよい。

Yで表わされる「置換されていてもよい含窒素複素環基」の「含窒素複素環基」としては、炭素原子および1個の窒素原子以外に、例えば窒素原子、酸素原子および硫黄原子などのヘテロ原子を1ないし3個を含有していてもよい5ないし9員の含窒素複素環基(好ましくは含窒素飽和複素環基)などが用いられる。これらの含窒素複素環基は環構成窒素原子に結合手を有する基であってもよいし、あるいは環構成炭素原子に結合手を有する基としては、例えば、式

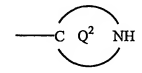


[式中、Q¹環は炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫 黄原子などから選ばれるヘテロ原子を1ないし2個含有していてもよい5ないし 9員の含窒素複素環基(好ましくは含窒素飽和複素環基)を示す。]で表わされ る基などが用いられる。より具体的には、例えば、



などが繁用される。

また、環構成炭素原子に結合手を有する基としては、例えば、式



10

5

[式中、Q² 環は炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫 黄原子などから選ばれるヘテロ原子を1ないし2個含有していてもよい5ないし 9員の含窒素複素環基(好ましくは含窒素飽和複素環基)を示す。]で表わされ る基などが用いられる。より具体的には、例えば、

などが繁用される。

5

10

15

20

Yで表わされる「置換されていてもよい含窒素複素環基(好ましくは含窒素飽 和複素環基)」の「置換基」としては、例えば上記R2cとR3cが隣接する窒素 原子と共に形成していてもよい「置換基を有していてもよい含窒素複素環」の 「置換基」、上記R¹ で表される「置換されていてもよい炭化水素基、置換され ていてもよいアシル基または置換されていてもよい複素環基」などが用いられる。 また、YおよびY'で表わされる「置換されていてもよいアミノ基」としての 「置換されていてもよい環状アミノ基」;ならびにYで表わされる「置換されて いてもよい含窒素複素環基」が2個以上の置換基を有する場合、該置換基同士が 結合して環を形成していてもよく、かかる環の具体例としては、ベンゼン環、5 ~8員(好ましくは5~6員)の芳香族単環式複素環(例えばピロール、オキサ ゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、イミダゾール、ピラ **プール、1,2,3ーオキサジアゾール、1,2,4ーオキサジアゾール、1,3,4** ーオキサジアゾール、1,2,3ーチアジアゾール、1,2,4ーチアジアゾール、 1,3,4ーチアジアゾール、1,2,3ートリアゾール、1,2,4ートリアゾール、 テトラゾール、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、ピラジン、トリアジン等)、 およびこれらの環の一部または全部の不飽和結合が飽和結合に変換された環など が挙げられる。

さらに、YおよびY'で表わされる「置換されていてもよいアミノ基」としての「置換されていてもよい環状アミノ基」;ならびにYで表わされる「置換されていてもよい含窒素複素環基」が1つの炭素原子上に2個以上の置換基を有する

WO 02/02530

15

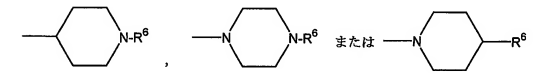
20

25

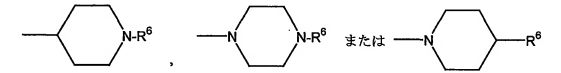
場合、該置換基同士が結合してスピロ環を形成していてもよく、かかるスピロ環を形成する場合の具体例としては、例えば、スピロ(1H-インデン-1,4'-ピペリジニル)環などが挙げられる。

Yで表わされる「置換されていてもよい含窒素複素環基」の「含窒素複素環基」として好ましくは、4-ピペリジニル基、1-ピペリジニル基または1-ピペラジニル基などがあげられる。

すなわち、Yとしては式



10 [式中、R⁶ はR¹ と同意義を表す]で表される基などが好ましい。 Yとしてより好ましくは、例えば、式



[式中、 R^6 は(i) C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン原子、 ニトロ、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ、ヒドロキシ、シアノ、カルボキシル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、カルバモイル、環状アミノカルボニル、アミノ、 C_{1-6} アルキルカルボニルアミノ、フェニルスルホニルアミノ、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ、アミジノ、ウレイドあるいは複素環で置換されていてもよいフェニルー C_{1-6} アルキル (上記 C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシ、カルバモイル、環状アミノカルボニル、アミノ、フェニルスルホニルアミノ、アミジノ、ウレイド、複素環はさらに置換基を有していてもよく、該「置換基」としては、例えば R^1 で表される「置換されていてもよい炭化水素基」の「置換基」などが用いられる。)、(ii)水素原子、(iii)ハロゲン原子、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、アミノ、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシル、シアノまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルで置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基あるいは(iv)モノまたはジ

10

15

 $-C_{1-6}$ アルキルアミノまたは C_{1-6} アルコキシ-カルボニルで置換されていてもよい C_{1-6} アルキルカルボニル基を示し、好ましくは、 C_{1-4} アルキル (メチルなど)、トリハロゲノ C_{1-4} アルキル (メチルなど)、ハロゲン原子 (フルオロ、クロロなど)、ニトロ、シアノ、 C_{1-4} アルコキシ (メトキシなど)、ヒドロキシ、カルバモイル、(4- C_{1-4} アルキル (メチルなど)-1-ピペラジニル)カルボニル、アミノチオカルボニル、モルホリノカルボニル、カルボキシル、 C_{1-4} アルコキシ (メトキシなど)カルボニル、 C_{1-4} アルコキシ (エトキシなど)カルボニル C_{1-4} アルコキシ (エトキシなど)カルボニル (イソプロピルなど)、カルボキシル C_{1-6} アルキル (イソプロピルなど)、カルボキシルに C_{1-6} アルキル (イソプロピルなど)、カルボキシルに C_{1-6} アルキル (メチルアミノ、 C_{1-4} アルキル (メチルなど)カルボニルアミノ、 C_{1-4} アルキル (メチルなど)カレイド、 C_{1-4} アルキル (メチルなど)カレイド

なかでも、 R^6 が C_{1-4} アルキル(メチルなど)、トリハロゲノ(フルオロなど) C_{1-4} アルキル(メチルなど)、ハロゲン原子(フルオロ、クロロなど)、ニトロ、ヒドロキシ、カルバモイル、アミノ、アミジノ、ジヒドロイミダゾリルで置換されていてもよいベンジル基のものが好ましい。

Yとして、特に、1ーベンジルー4ーピペリジニル基、4ーベンジルー1ーピペリジニル基または4ーベンジルー1ーピペラジニル基、1ーアセチルー4ーピペリジニル基、1ー[(2ーメチルフェニル)メチル]ー4ーピペリジニル基、1ー[(2ークロロフェニル)メチル]ー4ーピペリジニル基、1ー[(2ークロロフェニル)メチル]ー4ーピペリジニル基、1ー[(3ーニトロフェニル)メチル]ー4ーピペリジニル基、1ー[(3ーニトロフェニル)メチル]ー4ーピペリジニル基、1ー[(3ーにアルンシー4ーピペリジニル基、などが好ましく、1ーベンジルー4ーピペリジニル基、などが好ましく、1ーベンジルー4ーピペリジニル基、1ーアセチルー4ーピペリジニル基、1ー[(2ーメチルフェニル)メチル]ー4ーピペリジニル基、1ー[(3ークロロフェニル)メチル]ー4ーピペリジニル基、1ー[(2ークロロフェニル)メチル]ー4ーピペリジニル基、1ー[(2ークロロフェニル)メチル]ー4ーピペリジニル

20



ル基、1-[(3-ニトロフェニル) メチル] -4-ピペリジニル基、1-[[3-(トリフルオロメチル) フェニル] メチル] -4-ピペリジニル基、などが汎用される。

- 5 上記式中、Xで示される「直鎖部分を構成する原子数が1~4のスペーサー」 としては、
 - (1) (CH₂)_{f1}- (f1は1~4の整数を示す。)、
- (2) $-(CH_2)_{g1}-X^1-(CH_2)_{g2}-(g1およびg2は同一または異なって<math>0\sim3$ の整数を示す。但し、g1とg2との和は $1\sim3$ である。 X^1 はNH, 0, S, S0または $S0_2$ を示す)、
 - (3) $-(CH_2)_{h1}-X^1-(CH_2)_{h2}-X^2-(CH_2)_{h3}-(h1, h2およびh3は同一または異なって0~2の整数を示す。但し、h1, h2およびh3の和は0~2である。<math>X^1$ および X^2 はそれぞれNH, 0, S, SOまたはSO $_2$ を示す。但し、h2が0のとき、 X^1 および X^2 の少なくとも一つは好ましくはNHを示す。)などの飽和の2価の基および一部の結合が不飽和結合に変換された2価の基など;あるいは、-CO-、-O-、 $-NR^3$ a -、-S-、-SO-、 $-SO_2$ 、 $-SO_2$ NR^3 a 、 $-SO_2$ NHCONR 3 a 、 $-SO_2$ NHC (=NH) NR 3 a 、- CS 、- CR 3 a (- R 3 b) 、- C (=- CR 3 a (- R 3 b) 、- C (=- CR 3 a R 3 b) 、- C (=- CR 3 a R 3 b) 、- C (=- CR 3 a CDNR 3 a (- C) C (=- CR 3 a CDNR 3 b はそれぞれ独立して、水素原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アミノ基、- C -

Xとしては、-CO-、-O-、 $-NR^3$ $^a-$ 、-S-、-SO-、 $-SO_2$ - 、 $-SO_2$ NR^3 $^a-$ 、 $-SO_2$ $NHCONR^3$ $^a-$ 、 $-SO_2$ NHC (=N $+NR^3$ $^a-$ 、-CS- 、 $-CR^3$ a ($+R^3$ b) - 、-C ($+CR^3$ a ($+R^3$ b)) - 、-C ($+CR^3$ a) - 、 $-CONR^3$ $^a-$ ($+CCR^3$ a および $+R^3$ a はそれぞれ独立して、水素原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アミノ基、 $+C_1$ $+C_1$ でルキル基または $+C_1$ の アルコキシ基を示す。)などがさらに好ましく、なかでも、+CO- 、+CO- +CO- 、+CO- +CO- +CO

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

 $(R^{3 b})$ -、 $-CONR^{3 a}$ -などが好ましく、とりわけ $-SO_2NR^{3 a}$ -、 $-CONR^{3 a}$ -、 $-CR^{3 a}$ $(R^{3 b})$ -などが好ましく用いられる。

98

Xで示される 2 価の基は、任意の位置(好ましくは炭素原子上)に置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、例えば、低級(C_{1-6})アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシルなど)、低級(C_{3-7})シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなど)、ホルミル、低級(C_{2-7})アルカノイル(例、アセチル、プロピオニル、ブチリルなど)、低級(C_{1-6})低級アルコキシーカルボニル、低級(C_{1-6})低級アルコキシ、水酸基、オキソなどが挙げられる。

式(I)で表される化合物またはその塩のなかでも、式(II)

5

10

15

20

25

[式中、R¹ は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアシル基を示し、A環はさらに置換基を有していてもよいベンゼン環を示し、Xは直鎖部分を構成する原子の数が1~4のスペーサー(但し、-CO-を除く)を示し、nは1~10の整数を示し、Rは水素原子または置換されていてもよい炭化水素基であって、nの繰り返しにおいて、同一でも異なっていてもよく、またRはA環またはA環の置換基と結合して環を形成していてもよく、Yは置換されていてもよいアミノ基を示す。]で表される化合物またはその塩が好ましく用いられる。

本発明で用いられるGPR14拮抗作用を有する化合物〔式(I)で表される 化合物および式(II)で表される化合物を含む〕の塩としては、薬理学的に許 WO 02/02530 PCT/JP01/05784

容される塩が好ましく、例えば無機塩基との塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、 有機酸との塩、塩基性または酸性アミノ酸との塩などが挙げられる。

無機塩基との塩の好適な例としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩などの アルカリ金属塩;カルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩;な らびにアルミニウム塩、アンモニウム塩などが挙げられる。

有機塩基との塩の好適な例としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、ジシクロヘキシルアミン、N, N'-ジベンジルエチレンジアミンなどとの塩が挙げられる。

10 無機酸との塩の好適な例としては、例えば塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などとの塩が挙げられる。

5

15

20

25

有機酸との塩の好適な例としては、例えばギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸などとの塩が挙げられる。

塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアルギニン、リジン、オルニチンなどとの塩が挙げられ、酸性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えばアスパラギン酸、グルタミン酸などとの塩が挙げられる。

本発明で用いられるGPR14拮抗作用を有する化合物〔式(I)で表される 化合物および式(II)で表される化合物を含む〕は、水和物であってもよく、 非水和物であってもよい。また、本発明で用いられるGPR14拮抗作用を有す る化合物〔式(I)で表される化合物および式(II)で表される化合物を含む〕が、コンフィグレーショナル・アイソマー(配置異性体)、ジアステレオマー、コンフォーマーなどとして存在する場合には、所望により、自体公知の分離・精製手段でそれぞれを単離することができる。また、本発明で用いられるGPR14拮抗作用を有する化合物〔式(I)で表される化合物および式(II)で表される化合物を含む〕がラセミ体である場合には、通常の光学分割手段により、(S)体、(R)体に分離することができ、各々の光学活性体ならびにラセミ体のいずれについても、本発明に包含される。

10

15

20

25

本発明で用いられるGPR14拮抗作用を有する化合物またはその塩〔式

(I)で表される化合物またはその塩および式(II)で表される化合物または その塩を含む〕 [以下、GPR14拮抗薬と称することがある。] はプロドラッ グとして用いてもよく、かかるプロドラッグとしては、生体内における生理条件 下で酵素や胃酸等による反応によりGPR14拮抗薬に変換する化合物、すなわ ち酵素的に酸化、還元、加水分解等を起こしてGPR14拮抗薬に変化する化合 物、胃酸等により加水分解などを起こしてGPR14拮抗薬に変化する化合物を いう。GPR14拮抗薬のプロドラッグとしては、GPR14拮抗薬のアミノ基 がアシル化、アルキル化、りん酸化された化合物(例、GPR14拮抗薬のアミ ノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、(5-メ チルー2-オキソー1,3-ジオキソレン-4-イル)メトキシカルボニル化、 テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化、 t ertーブチル化された化合物など);GPR14拮抗薬の水酸基がアシル化、 アルキル化、りん酸化、ほう酸化された化合物(例、GPR14拮抗薬の水酸基 がアセチル化、パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、 フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物な ど): GPR14拮抗薬のカルボキシル基がエステル化、アミド化された化合物 (例、GPR14拮抗薬のカルボキシル基がエチルエステル化、フェニルエステ ル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロ イルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フ タリジルエステル化、(5-メチル-2-オキソ-1,3-ジオキソレン-4-イル)メチルエステル化、シクロヘキシルオキシカルボニルエチルエステル化、 メチルアミド化された化合物など) ; 等が挙げられる。これらの化合物は自体公 知の方法によってGPR14拮抗薬から製造することができる。

また、GPR14拮抗薬のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような、生理的条件でGPR14拮抗薬に変化するものであってもよい。

また、GPR14拮抗薬は同位元素 (例、³H, ¹⁴C, ³⁵S, ¹²⁵Iなど) などで標

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

識されていてもよい。

5

10

15

20

25

本発明のGPR14拮抗薬は、単独で、または薬学的に許容される担体と配合し、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤などの固形製剤;またはシロップ剤、注射剤などの液状製剤として経口または非経口的に投与することができる。

非経口的投与の形態としては、例えば、注射剤、点滴、坐剤などが挙げられる。 薬学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは無 機担体物質が用いられ、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊剤;液 状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化剤など として配合される。また必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤など の製剤添加物を用いることもできる。賦形剤の好適な例としては、例えば乳糖、 白糖、D-マンニトール、デンプン、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸などが挙 げられる。滑沢剤の好適な例としては、例えばステアリン酸マグネシウム、ステ アリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが挙げられる。結合剤の好適 な例としては、例えば結晶セルロース、白糖、D-マンニトール、デキストリン、 ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビ ニルピロリドンなどが挙げられる。崩壊剤の好適な例としては、例えばデンプン、 カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロス カルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウムなどが挙げられ る。溶剤の好適な例としては、例えば注射用水、アルコール、プロピレングリコ ール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油などが挙げられる。溶解補助剤の 好適な例としては、例えばポリエチレングリコール、プロピレングリコール、D -マンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレス テロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウムなどが 挙げられる。懸濁化剤の好適な例としては、例えばステアリルトリエタノールア ミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化 ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリン、などの 界面活性剤;例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシ メチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、

ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性高分子などが挙げられる。等張化剤の好適な例としては、例えば塩化ナトリウム、グリセリン、D-マンニトールなどが挙げられる。緩衝剤の好適な例としては、例えばリン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝液などが挙げられる。無痛化剤の好適な例としては、例えばベンジルアルコールなどが挙げられる。防腐剤の好適な例としては、例えばパラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸などが挙げられる。抗酸化剤の好適な例としては、例えば亜硫酸塩、アスコルビン酸などが挙げられる。

10

15

25

5

式(I)で表される化合物〔新規な構造を有する式(II)で表される化合物を含む〕またはその塩の製造法を以下に示す。

式(I)で表される化合物またはその塩は自体公知の方法によって製造できる。また、式(I)で表される化合物またはその塩は、例えば下記の方法、あるいは EP-A-487071、EP-A-560235、WO98/46590、W O00/23437などに記載の方法またはそれに準じた方法によって製造できる。

下記の各製造法で用いられる化合物は、反応に支障を来たさない限り、化合物(I)と同様な塩を形成していてもよい。

20 また、下記各反応において、原料化合物は、置換基としてアミノ基、カルボキシル基、ヒドロキシル基を有する場合、これらの基にペプチド化学などで一般的に用いられるような保護基が導入されたものであってもよく、反応後に必要に応じて保護基を除去することにより目的化合物を得ることができる。

アミノ基の保護基としては、例えば置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニルなど)、ホルミル、フェニルカルボニル、 C_{1-6} アルキルオキシカルボニル(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、t-ブトキシカルボニルなど)、フェニルオキシカルボニル(例えば、ベンズオキシカルボニルなど)、 C_{7-10} アラルキルオキシカルボニル(例えば、ベンズオキシカルボニルなど)、トリチル、フタロイルなど

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

が用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルキルカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニル、プチリルなど)、ニトロ基などが用いられ、置換基の数は1ないし3個程度である。

103

カルボキシル基の保護基としては、例えば置換基を有していてもよいC₁₋₆ アルキル (例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、tertーブチルなど)、フェニル、トリチル、シリルなどが用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子 (例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、C₁₋₆ アルキルカルボニル (例えば、アセチル、プロピオニル、ブチリルなど)、ホルミル、ニトロ基などが用いられ、置換基の数は1ないし3個程度である。

ヒドロキシ基の保護基としては、例えば置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、tertーブチルなど)、フェニル、 C_{7-10} アラルキル(例えば、ベンジルなど)、 C_{1-6} アルキルカルボニル(例えば、アセチル、プロピオニルなど)、ホルミル、フェニルオキシカルボニル、 C_{7-10} アラルキルオキシカルボニル(例えば、ベンジルオキシカルボニルなど)、ピラニル、フラニル、シリルなどが用いられる。これらの置換基としては、ハロゲン原子(例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルキル、フェニル、 C_{7-10} アラルキル、ニトロ基などが用いられ、置換基の数は1ないし4個程度である。

また、保護基の導入および除去方法としては、それ自体公知またはそれに準じる方法 [例えば、プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・ケミストリー (J.F.W. McOmieら、プレナムプレス社) に記載の方法] が用いられるが、除去方法としては、例えば酸、塩基、還元、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、Nーメチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラジウムなどで処理する方法が用いられる。

製造法

5

10

15

20

25

本発明の化合物(I)および化合物(I)の製造における各工程での化合物

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

(原料化合物あるいは合成中間体) が遊離体の場合、常法に従って塩にすることができ、また塩を形成している場合、常法に従って遊離体あるいは他の塩に変換することもできる。

また、本発明の化合物(I)および各原料化合物あるいは合成中間体は、光学 異性体、立体異性体、位置異性体もしくは回転異性体、またはそれらの混合物で あってもよく、これらも本発明の化合物(I)および原料化合物あるいは合成中 間体に含まれる。例えば、化合物(I)はラセミ体であってもよく、ラセミ体か ら分割された光学異性体であってもよい。また、これらは、自体公知の分離方法 に従って、単離、精製することができる。

5

10

15

20

25

光学異性体は自体公知の手段に準じて製造することができる。具体的には、光学活性な原料化合物あるいは合成中間体を用いるか、または、最終化合物のラセミ体を常法に従って光学分割することにより、光学異性体を製造することができる。光学分割法としては、自体公知の方法、例えば分別再結晶法、光学活性カラム法、ジアステレオマー法等を適用することができる。立体異性体、位置異性体、回転異性体も自体公知の方法を適用することより製造することができる。

以下の各反応は溶媒を用いずに、または必要に応じて適当な溶媒を用いて行うことができる。該溶媒としては反応を妨げない限り、一般に化学反応に用いることができるものであれば何れのものでも用いることができ、例えば炭化水素系溶媒 (例えば、ヘキサン、トルエン等)、エーテル系溶媒 (例えば、エチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン)、アミド系溶媒 (例えば、ホルムアミド、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホリックトリアミド等)、ウレア系溶媒 (例えば、1,3ージメチルー2ーイミダゾリジノン等)、スルホキシド系溶媒 (例えば、ジメチルスルホキシド等)、アルコール系溶媒 (例えば、メタノール、エタノール、イソプロパノール、tーブタノール等)、ニトリル系溶媒 (例えば、アセトニトリル、プロピオニトリル等)、ピリジン等の有機溶媒、または水等が用いられる。該溶媒の使用量は、化合物1ミリモルに対して通常約0.5mlないし約100ml、好ましくは約3mlないし約30mlである。反応温度は、用いる溶媒の種類により

10

15

20

25

異なるが、通常約-30℃ないし約180℃程度であり、好ましくは約0℃ないし約120℃程度である。反応時間は、反応温度により異なるが、通常約0.5時間ないし約72時間、好ましくは約1時間ないし約24時間である。反応は、通常常圧で行われるが、必要に応じて約1気圧ないし約100気圧程度の加圧条件下で行ってもよい。

以下の各工程で得られる化合物は、公知の手段、例えば濃縮、液性変換、転溶、溶媒抽出、分留、蒸留、結晶化、再結晶、クロマトグラフィー、分取高速液体クロマトグラフィー等で単離、精製し、次の反応の原料として供されるが、単離あるいは精製することなく反応混合物のまま原料として用いてもよい。

以下の説明において、「縮合反応」は必要に応じて塩基の存在下で行うことができる。該塩基としては、例えば炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素化カリウム、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、カリウム t ーブトキシド等の無機塩基やピリジン、ルチジン、コリジン、トリエチルアミン等の有機塩基が用いられる。該塩基の使用量は、化合物に対して、通常等モル量から過剰量、好ましくは約1モル当量ないし約5倍モル当量である。さらに本反応は、必要に応じて触媒量のヨウ化化合物、例えばヨウ化ナトリウム、ヨウ化カリウム、あるいは4ージメチルアミノピリジン等の存在下に反応を促進させてもよい。

本発明の化合物(I)のうち、公知化合物は、以下に述べる合成法により製造することができる。また、特開平6-166676、特開平11-310532、EP-A-487071、EP-A-560235、WO98/46590、WO00/23437などに記載の方法またはそれに準じた方法によって製造できる。

一方、本発明における新規な化合物、例えば、式(II)で表される化合物またはその塩は、以下に述べる合成法により製造することができる。

1-1) 化合物(II)のうち、-X-が-O-である化合物(IIa)またはその塩は、以下の反応式1-1により製造することができる。

反応式1-1

5

10

15

20

25

工程(aa)において、式(IIIa) [式中、各記号は前記と同意義を示す。]で表される化合物(以下、化合物(IIIa)と略称することもある)と式(IVa) [式中、Z¹は脱離基を、その他の記号は前記と同意義を示す。]で表される化合物(以下、化合物(IVa)と略称することもある)の縮合反応により、化合物(IIa)を製造することができる。

 Z^1 で示される脱離基としては、例えばハロゲン原子(例えばクロル、ブロム、ヨード等)、 C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ基(例えば、メタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシ等)、 C_{6-10} アリールスルホニルオキシ基(例えばベンゼンスルホニルオキシ、pートルエンスルホニルオキシ等)等が用いられる。特に、例えばハロゲン原子(例えば、ブロム、ヨード等)等が好ましく用いられる。

化合物(IIIa)と化合物(IVa)の縮合反応は、溶媒としては、例えばエタノール等のアルコール系溶媒、あるいはアセトニトリル等のニトリル系溶媒が好ましく用いられる。反応温度は、用いる溶媒の種類により異なるが、好ましくは約0℃ないし約120℃程度である。反応時間は、反応温度により異なるが、好ましくは約1時間ないし約24時間である。塩基としては、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミン等が好ましく用いられる。該塩基の使用量としては、化合物(IVa)に対して、約1当量ないし約3当量が好ましい。さらに、必要に応じて化合物(IVa)に対して触媒量のヨウ化化合物(例えばヨウ化ナトリウム、ヨウ化カリウム等)、あるいは4ージメチルアミノピリジン等の存在下に本反応を促進させてもよい。具体的には、例えばN、Nージメチルホルムアミド等の溶媒中、塩基として、例えば炭酸カリウム、水素化ナトリウム等の存在下に行うことができる。該塩基の使用量としては、化合物(IVa)に対して、約1当量ないし約3当量が好ましい。

化合物(IVa)は、それ自体公知の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。

また、工程(a a)の原料化合物(I I I a)またはその塩は、例えば、WO 0 0 / 2 3 4 3 7 に記載の方法に準じて製造することができる。

5

1-2) 化合物 (II) のうち、 $-X-が-NR^3$ a -である化合物 (II b) -またはその塩は、以下の反応式 2-1 により製造することができる。 反応式 2-1

$$R^{3a} \qquad R^{3a} \qquad R$$

10

15

20

25

工程(ba)において、式(IIIb) [式中、各記号は前記と同意義を示す。]で表される化合物(以下、化合物(IIIb)と略称することもある)と化合物(IVa)の縮合反応により、化合物(IIb)を製造することができる。化合物(IIIb)と化合物(IVa)の縮合反応は、例えばN,Nージメチルホルムアミド等の溶媒中、塩基として、例えば炭酸カリウム、水素化ナトリウム等の存在下に行うことができる。該塩基の使用量としては、化合物(IVa)に対して、約1当量ないし約3当量が好ましい。

また、工程(ba)の原料化合物(IIIb)またはその塩は、以下の反応式2-2により製造することができる。すなわち、

工程(bb):式(Vb) [式中、各記号は前記と同意義を示す。] で表される 化合物(以下、化合物(Vb)と略称することもある)のニトロ化反応、

工程(bc):式(VIb) [式中、各記号は前記と同意義を示す。] で表される化合物(以下、化合物(VIb)と略称することもある)の還元反応、および工程(bd):式(VIIIb) [式中、各記号は前記と同意義を示す。] で表される化合物(以下、化合物(VIIIb)と略称することもある)と式(IXb) [式中、各記号は前記と同意義を示す。] で表される化合物(以下、化合物

(IXb) と略称することもある) の縮合反応を、順次行うことにより、化合物 (IIb) を製造することができる。

反応式2-2

5

R¹ N A (bb) R¹ N A (VIb) (VIIb) (VIIb)
$$R^{1}$$
 R^{3a} (IXb) (IIIb)

工程(bb)において化合物(Vb)をニトロ化することにより、化合物(VIb)を製造することができる。

本反応は、適当なニトロ化試薬(例えば、硝酸、硝酸—硫酸、ニトロニウム トリフルオロボレート等)を用いて、公知の方法(例えば、シンセシス (Synthesis), 217-238 (1977), ケミストリー オブ ザ ニトロ アンド ニ 10 トロソ グループス(Chemistry of the Nitro and Nitroso Groups), p. 1-48 Wiley (1970) 等に記載の方法) あるいはそれに準じた方法で行うことができる。 化合物(Vb)は、それ自体公知あるいはそれに準じた方法により製造するこ とができる。例えば、ジャーナル オブ ジ オーガニック ケミストリー (J. Org. Chem.), 34, 2235(1969), ジャーナル オブ ジ オーガニッ 15 ク ケミストリー (J. Org. Chem.), 54, 5574(1989), テトラヘド ロン レターズ (Tetrahedron Lett.), 35, 3023(1977), ブリティ ン オブ ザ ケミカル ソサイティー オブ ジャパン (Bull. Chem. Soc. Jpn.), 56, 2300(1983)、インディアン ジャーナル オブ ケミス トリー (Indian. J. Chem.), 2, 211 (1964)、インディアン ジャーナル オ 20 ブ ケミストリー (Indian. J. Chem.), 12, 247 (1974)、ブレティン オブ ザ ケミカル ソサイエティー オブ ジャパン (Bull. Chem. Soc., Jpn.),

10

15

25

43, 1824 (1970) 、ケミカル ファマシューティカル ブレティン (Chem. Pharm. Bull.) , 20, 1328 (1972) 、ケミカル ファマシューティカル ブレティン (Chem. Pharm. Bull.) , 27, 1982 (1979) 、ヘルベチカ ヒミカ アクタ (Helv. Chem. Acta) , 46, 1696 (1963) 、シンセシス (Synthesis) , 541 (1979) 、U.S. 3, 682, 962, 、U.S. 3, 911, 126. , Ger. Offen. 2, 314, 392, 、Ger. 1, 545, 805、ジャーナル オブ ケミカル ソサイエティー (J. Chem. Soc.) , 1381 (1949) , カナディアン ジャーナル オブ ケミストリー (Can. J. Chem.) , 42, 2904 (1964) , ジャーナル オブ オーガニック ケミストリー (J. Org. Chem.) , 28, 3058 (1963) , ジャーナル オブ アメリカン ケミカル ソサイエティー (J. Am. Chem. Soc.) , 76, 3194 (1954) , 87, 1397 (1965) , 88, 4061 (1966) , 特開昭49-41539等に記載の方法あるいはそれに準じた方法に従って製造することができる。

工程(b c)において、化合物(V I b)の還元反応により、化合物(V I I I b)を製造することができる。

本反応は、適当な還元反応(例えば、遷移金属触媒を用いた接触還元反応、酸性溶媒中スズ等の金属をもちいた還元反応等)を用いて行うことができる。具体的には、公知の方法、例えば、オーガニック シンセシス(Organic Synthesis), Coll. Vol. 5,829-833 (1973)、オーガニック シンセシス(Organic

20 Synthesis), Coll. Vol. 1, 455 (1941)、ジャーナル オブ ジ アメリカン ケミカル ソサイエティー (J. Am. Chem. Soc.), 66, 1781 (1944) に記載された方法あるいはそれに準じた方法等で行うことができる。

工程(bd)において、化合物(VIIb)と、化合物(IXb)の縮合反応により、化合物(IIIb)を製造することができる。

化合物 (VIIb) と化合物 (IXb) の縮合反応は、例えば化合物 (III a) と化合物 (IVa) の縮合反応と同様に行うことができる。

さらに、化合物(IIIb)は、化合物(VIIb)を原料として用いて、例 えば還元アルキル化による方法(例えば、ジャーナル オブ ジ アメリカン

15

20

25

ケミカル ソサイエティー(J. Am. Chem. Soc.), 87, 2767 (1965)、オーガニック シンセシス(Organic Synthesis), Coll. Vol. 4, 283-285 (1963) に記載の方法等) またはマイケル付加反応による方法 (例えば、ヘルベチカ ヒミカ アクタ(Helv. Chem. Acta), 43, 1898 (1960)、ジャーナル オプ オーガニックケミストリー(J. Org. Chem.), 39, 2044 (1974)、シンセシス(Synthesis), 5, 375 (1981) に記載の方法等) あるいはそれらに準じた方法等によっても製造することができる。

1-3) 化合物 (II) のうち、-X-が-NR³ CO-である化合物 (IIc) またはその塩は、以下の反応式3により製造することができる。 反応式3

工程(ca)において、化合物(IIIb)と式(IVc)[式中、Z²は脱離基を、その他の記号は前記と同意義を示す。]で表される化合物(以下、化合物(IVc)と略称することもある)のアミド化反応により、化合物(IIc)を製造することができる。

 Z^2 で示される脱離基としては、例えばハロゲン原子(例えばクロル、ブロム、ヨード)、 C_{1-6} アルキルオキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、ベンジルオキシ)、 C_{6-10} アリールオキシ基(例えばフェノキシ、p-=トロフェノキシ)、ヒドロキシル基等が用いられる。特に、例えばハロゲン原子(例えば、クロル等)、ヒドロキシル基等が好ましく用いられる。

化合物 (IIIb) と化合物 (IVc) のアミド化反応は、適当な縮合剤や塩 基を用いても行うことができる。例えば、Z² がヒドロキシル基の場合、適当な 縮合剤、例えばペプチド化学の分野で一般的に用いられる縮合剤、特に、ジシク ロヘキシルカルボジイミド、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド等のカルボジイミド類、ジフェニルホスホリルアジド、シアノホスホン酸ジエチル等のホスホン酸類、1-1 ´ーカルボニルビス-1H-イミダゾール等のホスゲン等価体等を用いて、本アミド化反応を行うことができる。 該縮合剤の使用量は、化合物(IIIb)1ミリモルに対して通常約1当量ないし約5当量、好ましくは約1当量ないし約1.5当量である。

また、例えば、Z² がハロゲン原子の場合、適当な塩基、例えば炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミン等を用いて、反応を行うのが好ましい。該塩基の使用量は、化合物(IIIb)に対して通常約1当量ないし約10当量、好ましくは約1当量ないし約2当量である。

10

5

1-4) 化合物(II)のうち、-X-が-S-、-SO-または $-SO_2$ ーである化合物(IId)またはその塩は、以下の反応式4-1により製造することができる。

反応式4-1

$$R^{1} = N$$

$$(IIId)$$

$$R^{1} = N$$

$$(IVa)$$

$$R^{1} = N$$

$$(IVa)$$

$$R^{1} = N$$

$$(IVa)$$

$$(IIId)$$

15

工程(d a)において、化合物(I I I d)と化合物(I V a)の縮合反応を行い、必要に応じて、引き続き酸化反応を行うことによって、化合物(I I d)を製造することができる。 [式中、 X^d は-S-、-SO-または $-SO_2$ -を、その他の記号は前記と同意義を示す。]

20

化合物(IIId)と化合物(IVa)の縮合反応は、例えばN, Nージメチルホルムアミド等の溶媒中、塩基として、例えば炭酸カリウム、水素化ナトリウム等の存在下に行うことができる。該塩基の使用量としては、化合物(IVa)に対して、約1当量ないし約3当量が好ましい。

25

 X^d が-S-である化合物(IId)は、必要に応じて酸化反応を行うことによって、 X^d が-SO-または $-SO_2$ -である化合物(IId)に導くこともできる。

酸化剤としては、スルフィドの酸化剤として用いられるものであればいずれでも用いることができるが、好ましくは、例えばメタクロロ過安息香酸、過酢酸、過酸化水素、アルカリ金属過ヨウ素酸塩等が用いられる。特に好ましくは、メタクロロ過安息香酸および過酸化水素等が用いられる。該酸化剤の使用量は、SのSOへの酸化の場合、化合物(IId)に対して、約1当量ないし約1.1当量が特に好ましい。また、 $SOSO_2$ への酸化の場合、化合物(IVd)に対して、約2-2.5当量が特に好ましい。本反応の溶媒としては、例えばジクロロメタン、クロロホルム、酢酸、酢酸エチル等が好ましい。

工程(da)の原料化合物(IIId)またはその塩は、以下の反応式4-2により製造することができる。すなわち、

工程 (db): 化合物 (Vb) のクロロスルホニル化反応、および 工程 (dc):式 (VId) [式中、各記号は前記と同意義を示す。] で表され る化合物 (以下、化合物 (VId) と略称することもある) の還元反応によって、 化合物 (IIId) を製造することができる。

15

20

25

10

5

反応式4-2

工程 (db) において、化合物 (Vb) をクロロスルホニル化することで化合物 (VId) を製造することができる。

本クロロスルホニル化反応の試薬としては、例えばクロロスルホン酸、スルフリルクロリド、二酸化硫黄ー塩化銅等を用いることができる。特にクロロスルホン酸等が好ましい。該クロロスルホニル化試薬の使用量としては、約1当量ないし大過剰量である。本反応は、無溶媒でも溶媒を用いても行うことができる。溶媒を用いて行う場合に用いる溶媒としては、例えばジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、二硫化炭素等が好ましい。無溶媒での反応が特に好ましい。反応温度としては、約-20℃ないし約100℃が好ましい。

また、クロロスルホニル基は、反応可能な位置のいずれにも導入されるが、例

10

15

20

えば、A環が無置換の場合、7位が主にクロロスルホニル化される。しかし、6 位がクロロスルホニル化された化合物も生成、分離することができる。

工程(dc)において、化合物(VId)を還元することで化合物(III d)を製造することができる。

本還元反応は、適当な還元条件、例えば亜鉛一酢酸、スズ—塩酸等金属と酸の 組み合わせ、遷移金属触媒を用いた接触還元反応、あるいは水素化リチウムアル ミニウム等金属水素化物等により行うことができる。特に好ましくは、亜鉛一酢 酸を用いた還元反応である。

1-5) 化合物(II)のうち、 $-X-が-SO_2NR^3$ - 一である化合物(IIe)またはその塩は、以下の反応式5により製造することができる。 反応式5

工程(ea)において、化合物(VId)と式(IVe)[式中、各記号は前記と同意義を示す。]で表される化合物(以下、化合物(IVe)と略称することもある)の縮合反応によって、化合物(IIe)を製造することができる。

化合物 (VId) と化合物 (IVe) の縮合反応は、例えば化合物 (III b) と化合物 (IVc) のアミド化反応と同様に行うことができる。

化合物 (IVe) またはその塩は、それ自体公知の方法あるいはそれに準じた方法により製造することができる。例えば、ジャーナル オブ ジ メディシナル ケミストリー (J. Med. Chem.), 33, 1880(1990)等に記載またはそれに準じた方法により製造することができる。

1-6) 化合物 (II) のうち、-X-が-SO₂ NHCONR³ - であ 25 る化合物 (IIf) またはその塩は、以下の反応式 6 により製造することができ る。

反応式6

5

10

$$\begin{array}{c|c}
 & O & O \\
 & I & R \\
 & S & N & C \\
 & N & (CH)_{n} & Y \\
 & I & I \\
 & N & R^{3a}
\end{array}$$
(IIf)

工程(fa)において、化合物(VId)に、アルカリ金属イソシアン酸塩(MOCN;ここでMはアルカリ金属を示す。)を作用させた後、化合物(IVe)を反応させることによって、化合物(IIf)を製造することができる。本反応は、例えば欧州特許(EP-759431)、特開平7-118267等に記載またはそれに準じた方法で製造することができる。

化合物 (VId) とアルカリ金属イソシアン酸塩の反応は、必要に応じて塩基の存在下で行われる。用いられる塩基としては、特にピリジン、トリエチルアミン等が好ましい。該塩基の使用量は、化合物 (VId) に対して、約1当量ないし約5当量が好ましい。反応溶媒としては、特にアセトニトリル等が好ましく用いられる。アルカリ金属としては、例えば、カリウム等が好ましく用いられる。

1-7) 化合物 (II) のうち、-X-が-SO₂ NHC (=NH) NR³ 。 -である化合物 (IIg) またはその塩は、以下の反応式7により製造することができる。

反応式7

115

5

10

15

工程(ga)において、化合物(VId)と式(IVg) [式中、各記号は前記と同意義を示す。]で表される化合物(以下、化合物(IVg)と略称することもある)の縮合反応によって、化合物(IIg)を製造することができる。

化合物 (VId) と化合物 (IVg) の縮合反応は、例えば化合物 (III) b) と化合物 (IVc) のアミド化反応と同様に行うことができる。

化合物 (IVg) は、化合物 (IVe) を用いて、自体公知またはそれに準じた方法により、製造することができる。例えば、化合物 (IVe) にSーメチルイソチオウレアを作用させる方法 (例えば、ジャーナル オブ ジ オーガニック ケミストリー (J. Org. Chem.) 13,924(1948)に記載の方法等)、シアナミドを作用させる方法 (例えば、ヘルベチカ ヒミカ アクタ (Helv. Chem. Acta),29,324 (1946) に記載の方法等)、および1,3ービス (tープトキシカルボニル)ー2ーメチルー2ーチオプソイドウレア(1,3-Bis(tert-butoxycarbonyl)-2-methyl-2-thiopseudourea)を作用させる方法 (例えば、テトラヘドロン レターズ (Tetrahedron Lett.),33,6541-6542 (1992)、ジャーナル オブ ジ オーガニック ケミストリー (J. Org. Chem.),52,1700-1703 (1987)に記載の方法等)等によって化合物 (IVg)を製造することができる。

20 1-8) 化合物 (II) のうち、-X-が-CR³ (R³) -である化合物 (IIh) またはその塩は、以下の反応式8により製造することができる。 反応式8



PCT/JP01/05784

WO 02/02530

5

10

15

20

25

工程(ha)において、式(IIIh) [式中、各記号は前記と同意義を示す。]で表される化合物(以下、化合物(IIIh)と略称することもある)を適当な試薬と反応させることにより、カルボニル基を変換して、化合物(IIh)を製造することができる。

カルボニル基の変換反応に使用される試薬としては、例えば、水素化ホウ素ナトリウム、水素化リチウムアルミニウム、トリエチルシラン等の還元剤、例えばアルキルリチウム、アルキルマグネシウムハライド等の有機金属試薬、その他、例えばシアン化水素等の求核反応剤等が用いられる。

具体的には、カルボニル基の-CH(OH)-や-CH₂-への変換は、例えば水素化ホウ素ナトリウム、水素化リチウムアルミニウム、トリエチルシラン等の還元剤を用いて、適当な還元条件下(例えば、トリエチルシランートリフルオロ酢酸、水素化リチウムアルミニウム-塩化アルミニウム、亜鉛-塩酸等の組み合わせ等)、行うことができる。

本反応は、例えば、リダクション ウィズ コンプレックス メタル ヒドリドズ (Reduction with Complex Metal Hydrides) Interscience, New York (1956)、ケミカル ソサイエティー レビューズ (Chem. Soc. Rev.), 5, 23 (1976)、シンセシス(Synthesis), 633 (1974)、ジャーナル オブ ジ アメリカン ケミカル ソサイエティー(J. Am. Chem. Soc.) 91, 2967 (1969)、ジャーナル オブ オーガニック ケミストリー(J. Org. Chem.), 29, 121 (1964)、オーガニック リアクションズ(Org. Reactions), 1, 155 (1942)、アンゲバンテ ヘミー(Angew. Chem.), 71, 726 (1956)、シンセシス(Synthesis), 633 (1974)、ジャーナル オブ ジ アメリカン ケミカル ソサイエティー(J. Am. Chem. Soc.), 80, 2896 (1958)、オーガニック リアクションズ(Org. Reactions), 4, 378 (1948)、ジャーナル オブ ジ アメリカン ケミカル

10

15

25

ソサイエティー(J. Am. Chem. Soc.), 108, 3385 (1986)等に記載あるいはそれに準じた方法等で行うことができる。

また、カルボニル基の $-CR^3c$ (OH) - (ここで R^3c は、 C_{1-6} アルキル基を示す。) への変換は、例えばアルキルリチウム、アルキルマグネシウム ハライド等の有機金属試薬を用いて、例えばグリニャール リアクションズ オブ ノンメタリック サブスタンセズ(Grignard Reactions of Nonmetallic Substances),Prentice-Hall: Englewood Cliffs,NJ,1954,pp. 138-528、オルガノリチウム メソッズ(Organolithium Methods),Academic Press: New York,1988,pp. 67-75等に記載あるいはそれに準じた方法等で行うことができる。

また、その他に、アドバンスト オーガニック ケミストリー (Advanced Organic Chemistry), 5th ed. Wiley-Interscience: New York, 1992, pp. 879-981等に記載あるいはそれに準じた方法等で、カルボニル基の変換を行うことができる。

化合物 (IIIh) は、自体公知あるいはそれに準じた方法、例えば特開平5-140149、特開平6-206875、ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー(J. Med. Chem.), 37, 2292 (1994)等に記載あるいはそれに準じた 方法等で製造することができる。

20 1-9) 化合物 (II) のうち、-X-が-C (=CR³ ^a (R³ ^b)) - である化合物 (IIi) またはその塩は、以下の反応式 9 により製造することができる。

反応式9

工程(ia)において、化合物(IIIh)を適当な試薬と反応させることによ

10

15

20

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

り、カルボニル基を変換して、化合物(I I i)を製造することができる。 カルボニル基の変換反応としては、例えば、ウイティッヒ(Wittig)反応、ホーナーーワズワースーエモンズ(Horner-Wadsworth-Emmons)反応、ピーターソン (Peterson)オレフィン化反応、クネーベナーゲル(Knoevenagel)反応等が挙げられ、試薬としてはそれら反応に用いられる一般的な試薬が用いられる。

118

本反応は、例えば、アドバンスト オーガニック ケミストリー (Advanced Organic Chemistry), 5th ed. Wiley-Interscience: New York, 1992, pp. 879-981、オーガニック シンセシス(Organic Synthesis), coll. vol. 5, 751 (1973)、オーガニック シンセシス(Organic Synthesis), coll. vol. 5, 509 (1973)、シンセシス(Synthesis), 384 (1984)、オーガニック リアクションズ (Org. Reactions), 15, 204 (1967)等に記載あるいはそれに準じた方法等で行うことができる。

1-10) 化合物(II)のうち、-X-が-C($=NR^3$) -である化合物(II)またはその塩は,以下の反応式10により製造することができる。 反応式10

$$\mathbb{R}^{1}$$
 \mathbb{N} \mathbb{R} \mathbb{R}^{3a} \mathbb{R}^{3a} \mathbb{R}^{1} \mathbb{N} \mathbb{R} \mathbb{R}^{1} \mathbb{N} \mathbb{N} \mathbb{R}^{1} \mathbb{N} \mathbb{N} \mathbb{R}^{1} \mathbb{N} \mathbb{N} \mathbb{N} \mathbb{R}^{1} \mathbb{N} \mathbb{N}

工程(ja)において、化合物(IIIh)を適当な試薬と反応させることにより、カルボニル基を変換して、化合物(IIj)を製造することができる。

カルボニル基の変換反応に用いられる試薬としては、例えば、置換されていてもよいヒドラジンや置換されていてもよいヒドロキシルアミン等が挙げられる。 該置換基としては、 C_{1-6} アルキル基等が用いられる。

本反応は、例えば、アドバンスト オーガニック ケミストリー (Advanced Organic Chemistry), 5th ed. Wiley-Interscience: New York, 1992, pp. 904-

10

15

20

25

907、オーガニック ファンクショナル グループ プレパレーションズ (Organic Functional Group Preparations), vol. III, Academic(1983)、ロッド ケミストリー オブ カーボン カンパウンドズ (Rodd's Chemistry of Carbon Compounds), vol. 1, part C, Elsevier Publishing co. (1965) 等に記載あるいはそれに準じた方法等で行うことができる。

1-11) 化合物 (II) のうち、-X-が-CS-である化合物 (II k) またはその塩は、以下の反応式11により製造することができる。 反応式11

工程(ka)において、化合物(IIIh)を適当な試薬と反応させることにより、カルボニル基をチオカルボニル基に変換して、(IIk)を製造することができる。

カルボニル基のチオカルボニル基への変換に用いられる試薬としては、例えば、ローソン(Lawesson) 試薬、五硫化二リン、硫化水素-塩酸等の一般的な硫化試薬が挙げられる。

本反応は、シンセシス(Synthesis), 7, 543 (1991)、ジャーナル オブ ジ アメリカン ケミカル ソサイエティー(J. Am. Chem. Soc.), 106, 934 (1984)、ジャーナル オブ ジ アメリカン ケミカル ソサイエティー(J. Am. Chem. Soc.) 68, 769 (1946)等に記載あるいはそれに準じた方法等で行うことができる。

1-12) 化合物(II)のうち、-X-が-CONR³ $^{\circ}$ -である化合物(IIm)またはその塩は、以下の反応式12-1により製造することができる。 反応式12-1

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

工程(ma)において、式(IIIm)[式中、各記号は前記と同意義を示す。]で表される化合物(以下、化合物(IIIm)と略称することもある)と化合物(IVe)の縮合反応によって、化合物(IIm)を製造することができる。

化合物(IIIm)と化合物(IVe)の反応は、例えば化合物(IIIb)と化合物(IVc)のアミド化反応と同様に行うことができる。

また、工程(ma)の原料化合物(IIIm)は、以下の反応式12-2により製造することができる。すなわち、工程(mb):化合物(Vb)のアセチル化反応、および工程(mc):式(VIm)[式中、各記号は前記と同意義を示す。]で表される化合物(以下、化合物(VIm)と略称することもある)の酸化反応および必要に応じた官能基変換を、順次行うことにより、化合物(IIIm)を製造することができる。

15 反応式12-2

5

10

工程(mb)において、化合物(Vb)をアセチル化することにより、化合物(VIm)を製造することができる。

本反応は、一般的なフリーデルークラフツ(Friedel-Crafts)反応の条件によって行うことができる。アセチル化の試薬としては、塩化アセチルや無水酢酸等が用いられる。具体的には、例えば特開平5-140149、特開平6-206875、ジャーナルオブ メディシナル ケミストリー(J. Med. Chem.), 37, 2292 (1994)等に記載あるいはそれに準じた方法等で製造することができる。

10

15

20

25

工程 (mc) において、化合物 (VIm) を酸化することにより、化合物 (IIm) 、特に Z^2 がヒドロキシル基である化合物を製造することができる。

本反応に用いられる酸化剤としては、例えば、次亜塩素酸塩、次亜臭素酸塩、 あるいは適当な塩基 (例えば、水酸化ナトリウム等) の共存下でのハロゲン単体 (例えば、臭素、ヨウ素等) 等が挙げられる。本反応は具体的には、例えばオー ガニック シンセシス(Org. Synthesis), Coll. Vol. 2, 428 (1943)、ジャーナ ル オブ ジ アメリカン ケミカル ソサイエティー(J. Am. Chem. Soc.), 66,894 (1944)等に記載あるいはそれに準じた方法等で行うことができる。

また、必要に応じて、 Z^2 がヒドロキシル基である化合物(IIIm)のヒドロキシル基を官能基変換することにより、 Z^2 がハロゲン原子(例えばクロル、ブロム、ヨード)、 C_{1-6} アルキルオキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、ベンジルオキシ等)、または C_{6-10} アリールオキシ基(例えばフェノキシ、p-=トロフェノキシ等)である化合物(IIIm)に変換することができる。

官能基変換の方法は、例えば、アドバンスト オーガニック ケミストリー (Advanced Organic Chemistry), 5th ed. Wiley-Interscience: New York, 1992, pp. 393-396, 437-438、コンプリヘンシブ オーガニック トランスフォーメーションズ (Comprehensive Organic Transformations), VCH Publishers Inc. (1989) 等に記載あるいはそれに準じた方法等で行うことができる。

このようにして得られる化合物 (II) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、晶出、再結晶、転溶、クロマトグラフィーなどにより単離精製することができる。

本発明のGPR14拮抗作用を有する化合物またはその塩〔式(I)で表される化合物またはその塩および式(II)で表される化合物またはその塩を含む〕は、強いGPR14拮抗作用を有するので、種々の血管作用(例えば、血管収縮の亢進ないし抑制など)を発現する薬剤として用いることができるが、なかでも、血管収縮抑制剤が好ましく用いられる。

また、本発明のGPR14拮抗作用を有する化合物またはその塩〔式(I)で表される化合物またはその塩および式(II)で表される化合物またはその塩を

含む〕は、種々の疾患(例、循環器系疾患など)の予防・治療剤として適用する ことが可能であるが、なかでも、高血圧症、動脈硬化、高血圧症、心肥大、心筋 梗塞、心不全、敗血症ショックなどの予防・治療剤、とりわけ、虚血性心筋梗塞、 鬱血性心不全などの予防・治療剤として好ましく用いられる。

さらに、本発明のGPR14拮抗作用を有する化合物またはその塩〔式(I)で表される化合物またはその塩および式(II)で表される化合物またはその塩を含む〕は、低毒性で安全に使用することができる。

本発明のGPR14拮抗作用を有する化合物またはその塩の1日当たりの投与量は、患者の状態や体重、投与の方法により異なるが、経口投与の場合成人(体重50Kg)1人当たり活性成分 [例えば、式(II)で表される化合物またはその塩]として約0.1~100mg、好ましくは約1~50mgであり、さらに好ましくは約1~20mgであり、1日当たり1を1回又は2から3回にわけて投与する。

15

20

25

10

5

本発明のGPR14拮抗作用を有する化合物またはその塩〔式(I)で表される化合物またはその塩および式(II)で表される化合物またはその塩を含む〕は、他の薬剤(特に、高血圧症の予防・治療剤など)と組み合わせて用いてもよい。この場合、これらの薬物は、別々にあるいは同時に、薬理学的に許容されうる担体、賦形剤、結合剤、希釈剤などと混合して製剤化し、経口的にまたは非経口的に投与することができる。薬物を別々に製剤化する場合、別々に製剤化したものを使用時に希釈剤などを用いて混合して投与することができるが、別々に製剤化したものを使用時に希釈剤などを用いて混合して投与することができるが、別々に製剤化した個々の製剤を、同時に、あるいは時間差をおいて別々に、同一対象に投与してもよい。別々に製剤化したものを使用時に希釈剤などを用いて混合して投与するためのキット製品(例えば、粉末状の個々の薬物を含有するアンプルと2種以上の薬物を使用時に混合して溶解するための希釈剤などを含有する注射用キットなど)、別々に製剤化した個々の製剤を、同時に、あるいは時間差をおいて別々に、同一対象に投与するためのキット製品(例えば、個々の薬物を含有する錠剤を同一または別々の袋に入れ、必要に応じ、薬物を投与する時間の記載欄を

設けた、2種以上の錠剤を同時にあるいは時間差をおいて別々に投与するための 錠剤用キットなど)なども本発明の医薬組成物に含まれる。

123

本発明のGPR14拮抗作用を有する化合物またはその塩と組み合わせて用いられる他の薬剤の具体的な例としては、

高血圧治療薬:利尿薬 [例、フロセミド (ラシックス), プメタニド (ルネトロン), アゾセミド (ダイアート) など], 降圧薬 [例、ACE阻害薬、 (マレイン酸エナラプリル (レニベース)、塩酸デラプリルなど)及びCa 拮抗薬 (マニジピン、アムロジピンなど)、αまたはβ受容体遮断薬など]など:

5

10

15

20

25

慢性心不全治療薬:強心薬 [例、強心配糖体 (ジゴキシンなど)、β受容体刺激薬 (デノパミンおよびドブタミンなどのカテコラミン製剤) およびPDE阻害薬など],利尿薬 [例、フロセミド (ラシックス)、スピロノラクトン (アルダクトン) など], ACE阻害薬 [例、マレイン酸エナラプリル (レニベース) など]、Ca 拮抗薬 [例、アムロジピンなど] およびβ受容体遮断薬など;

抗不整脈薬:ジソピラミド、リドカイン、硫酸キニジン、酢酸フレカイニド、 塩酸メキシレチン、塩酸アミオダロン、およびβ遮断薬、Ca拮抗薬など;

血栓形成予防治療薬:血液凝固阻止薬〔例、ヘパリンナトリウム、ヘパリンカルシウム、ワルファリンカルシウム(ワーファリン)、血液凝固因子Xa阻害薬ならびに凝固線溶系のバランス是正機能を有する薬剤〕、血栓溶解薬〔例、tPA、ウロキナーゼ、プロウロキナーゼなど〕、抗血小板薬〔例、アスピリン、スルフィンピラゾロ(アンツーラン)、ジピリダモール(ペルサンチン)、チクロピジン(パナルジン)、シロスタゾール(プレタール)、GPIIb/IIIa拮抗薬(レオプロなど)など〕など;

冠血管拡張薬:ニフェジピン,ジルチアゼム,ニコラジル,唖硝酸剤など; 心筋保護薬:心臓ATP-K用 開口薬、Na-H交換阻害薬、エンドセリン拮抗薬、ウロテンシン拮抗薬など; などが挙げられる。

以下に実験例、製剤例、参考例、合成例を示し、本願発明をさらに詳しく説明する。しかし、これらは、単なる例であって本発明を何ら限定するものではない。

本願明細書の配列番号は、以下の配列を示す。

〔配列番号:1〕

ヒトGPR14タンパク質をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを 示す。

5 [配列番号:2]

10

20

25

ヒトGPR14タンパク質をコードするcDNAのスクリーニングに使用した合成DNAを 示す。

[配列番号:3]

5' 側に制限酵素Sal Iの認識する塩基配列が付加され、3' 側に制限酵素Spe I の認識する塩基配列が付加されたヒトGPR14タンパク質cDNAの全塩基配列を示す。

[配列番号: 4]

参考例2で確認されたヒトGPR14タンパク質をアミノ酸配列を示す。

参考例1 ヒト骨格筋由来cDNAを用いたPCR法によるヒトGPR14受容体cDNAの増 帽 15

ヒト骨格筋由来cDNA(クロンテック社)を鋳型として用い、配列番号:1およ び配列番号:2の合成DNAプライマーを用いてPCR法による増幅を行なった。合成 DNAプライマーは受容体蛋白に翻訳される領域の遺伝子が増幅されるように構築 したが、その際に遺伝子の5'側に制限酵素Sal Iの認識する塩基配列が付加され、 また3' 側に制限酵素Spe Iの認識する塩基配列が付加されるように、5' 側および 3'側にそれぞれの制限酵素の認識配列を付加した。反応液の組成は、cDNA鋳型 2.5 μ 1、合成DNAプライマー各0.2 μ M、0.2 mM dNTPs、Advantage2 polymerase mix (クロンテック社) 1μ1および酵素に付属のバッファーで、総反応量は50μ1 とした。増幅のためのサイクルはサーマルサイクラー (パーキンエルマー社)を 用い、95 $^{\circ}$ $^{\circ}$ その後、95 $^{\circ}$ ・30秒、70 $^{\circ}$ ・3分のサイクルを5回繰り返し、さらに、95 $^{\circ}$ ・30秒、 68℃・3分のサイクルを20回繰り返して最後に68℃・3分の加熱を行なった。増幅 産物の確認は、0.8%アガロースゲル電気泳動の後、エチジウムブロマイド染色に よって行なった。

参考例 2 PCR産物のプラスミドベクターへのサブクローニングおよび挿入cDNA 部分の塩基配列の解読による増幅cDNA配列の確認

参考例1で行なったPCR後の反応産物は0.8 %の低融点アガロースゲルを用いて 分雕し、バンドの部分をカミソリで切り出した後、GENECLEAN SPIN(バイオ10 1社)を用いてDNAを回収した。Eukaryotic TOPO™ TA Cloning kit (インビト ロゲン社)の処方に従い、回収したDNAを動物細胞発現用プラスミドベクターpcDNA3. 1/V5/His〜クローニングしてタンパク発現用プラスミドpcDNA3. 1-hGPR14 を構築した。これをエシェリヒア コリ (Escherichia coli) DH5α competent cell (東洋紡) に導入して形質転換した後、cDNA挿入断片を持つクローンをアン ピシリンを含むLB寒天培地中で選択し、滅菌したつま楊枝を用いて分離して形質 転換体E. coli DH5α/pcDNA3.1-hGPR14を得た。個々のクローンをアンピシリン を含むLB培地で一晩培養し、Quiawell 8 Ultra Plasmid kit(キアゲン社)を用 いてプラスミドDNAを調製した。調製したDNAの一部を用いて制限酵素Sal Iによ る切断を行ない、挿入されている受容体cDNA断片の大きさおよび方向性を確認し た。塩基配列の決定のための反応はDyeDeoxy Terminator Cycle Sequence Kit (パーキンエルマー社)を用いて行ない、蛍光式自動シーケンサーを用いて解読 した。得られたクローンの配列を解析し、全ての配列が報告されているヒト GPR14遺伝子 (EP 0 859 052 A1) の配列の5' 側にSal I認識配列が付加し、3' 側にSpe I認識配列が付加した遺伝子配列と一致することを確認した(配列番 号:3および配列番号:4)。ただし、配列番号:3のヒトGPR14遺伝子の配列 中1133番目の塩基は該報告 (EP 0 859 052 A1) ではCと記載されているが、本実 施例で決定した配列ではGであった。いずれの塩基についても翻訳されたアミノ 酸は同一である。

25

5

10

15

20

参考例3 ヒトGPR14発現CHO細胞の作製

参考例2で作製した形質転換体E. coli DH5α/pcDNA3.1-hGPR14を培養後、Plasmid Midi Kit (キアゲン社) を用いてpcDNA3.1-hGPR14のプラスミドDNAを調製した。これをCellPhect Transfection Kit (アマシャムファルマシアバイオテ

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

ク社)を用い添付のプロトコルに従ってCHO dhfr 細胞に導入した。 $10 \mu g$ のDNA をリン酸カルシウムとの共沈懸濁液とし、24時間前に 5×10^6 または 1×10^6 個の CHO dhfr 細胞を播種した10 cmシャーレに添加した。10%ウシ胎児血清を含むMEM α 培地で1日間培養した後、継代し、選択培地である0.4 mg/mlのG418(ギブコ BRL社)および10%透析ウシ胎児血清を含むMEM α 培地で培養した。選択培地中で増殖してくるヒトGPR14発現CHO細胞である形質転換細胞(CHO/hGPR14)のコロニーを選択した。

実験例1 ヒトGPR14発現細胞膜画分の調製

5

20

25

1 x 10⁸ 個のCHO/GPR14細胞に10 mlのホモジネートバッファー (10 mM NaHCO₃, 5 mM EDTA, 0.5 mM PMSF, 1μg/ml pepstatin, 4μg/ml E64, 20μg/ml leupeptin)を添加し、ポリトロン (12,000 rpm、1分間)を用いて破砕した。細胞破砕液を遠心 (1,000 g, 15分間)して上清を得た。次にこの上清を超遠心分離 (Beckman type 30ローター、30,000 rpm, 1時間)し、得られた沈殿物をヒトGPR14発現CHO細胞膜画分とした。

実験例2 アイソトープ標識ヒトウロテンシンII の作製

結合阻害実験に使用するためのアイソトープ標識ヒトウロテンシンII を以下のようにして作製した。ヒトウロテンシンII (株式会社 ペプチド研究所製) 5 μ gを25 μ 1の0.4 M酢酸ナトリウム (pH 5.6) に溶解し、これに200 ngのラクトパーオキシダーゼ (和光純薬) を加えた後、1 mCiの[125 I]-ョウ化ナトリウム (アマシャムファルマシアバイオテク社) および200 ngの過酸化水素 (10 μ I) を加えた。室温で10分間静置した後、さらに200 ngの過酸化水素(10 μ I) を加えて10分間静置した。これをTSKgel ODS-80T_sカラム($^{4.6}$ mm x 25 cm、トーソー)を用いたHPLCによって精製し、[125 I] 標識ヒトウロテンシンII を得た。

実験例3 試験化合物のヒトGPR14発現細胞膜画分とアイソトープ標識ウロテンシンII を用いた結合阻害実験

ヒトGPR14発現CHO細胞膜画分を膜希釈緩衝液(20mMリン酸緩衝液

PCT/JP01/05784

(pH7.3), 150mM NaCl, 5mM MgCl₂, 0.1% BSA, 0.05% CHAPS, 0.5mM PMSF, 0.1 μ g/ml Pepstatin, 20 µg/ml Leupeptin, 4 µg/ml E-64) で希釈して、タンパク質 濃度3μg/mlのアッセイ用細胞膜画分溶液を作った。96穴マイクロプレートにア ッセイ用膜画分溶液85μ1ずつ分注し、総結合を調べるために1nM [125 I]標識ヒ トウロテンシンII を含む膜希釈緩衝液10μ1、ジメチルスルホキシドを膜希釈緩 衝液で5容量倍に希釈した液5μl、非特異的結合を調べるために1nM [126]]標識 ヒトウロテンシンII を含む膜希釈緩衝液10μl、20μM非アイソトープ標識ヒト ウロテンシンII を含む20%ジメチルスルホキシド含有膜希釈緩衝液5μ1、試験化 合物の結合阻害活性を調べるために試験化合物のジメチルスルホキシド溶液を膜 希釈緩衝液で5容量倍に希釈した液5μl、1nM [126 I]標識ヒトウロテンシンII を含む膜希釈緩衝液10μ1をそれぞれ添加して25℃で3時間反応させた。混合液を フィルタープレート(GF/C、ワットマン社)で濾過し、さらにフィルターを膜希釈 緩衝液0.2mlで3回洗浄した後、マイクロシンチ20(パッカード社製)を20μ1 添加し、放射活性をトップカウント(パッカード社)により測定した。特異的結 合は、総結合から非特異的結合を減じた値である。試験化合物のヒトGPR14結合 阻害活性は、総結合から試験化合物を加えた細胞膜画分の放射活性を減じた値の 特異的結合に対する比率で示される。試験化合物のヒトGPR14結合活性を50% 阻害する濃度を示した。

結果を〔表1〕に示す。

20

5

10

15

〔表1〕

試験化合物 阻害濃度

実施例6の化合物 3.2 n M

実施例75の化合物 8.6 n M

25 実施例84の化合物 1.7 n M

実験例4 試験化合物のヒトGPR14発現CHO細胞に対する細胞内カルシウム濃度変化

GPR14発現CHO細胞を96穴プレートに1×10⁴ cell/wellで播種して48時間培養

10

し、その後細胞を20mM HEPES (pH7.4)、1% FCS、1%ペニシリンーストレプトマイシンを含むHBSS (以下洗浄用バッファーと呼ぶ) 0.1mlで洗浄した。次に4μM Fluo3、0.04% pluronic acid、2.5mM probenicid を含む洗浄用バッファー (以下反応用バッファーと呼ぶ)を100μ1加えて37℃で1時間反応させた。反応用バッファーを除き、洗浄用バッファー0.2mlで3回洗浄した後、アゴニスト作用を測定するときは洗浄用バッファーを90μ1、試験化合物のジメチルスルホキシド溶液を膜希釈緩衝液で10容量倍に希釈した液10μ1を、アンタゴニスト作用を測定するときはさらに10nMウロテンシンII 10μ1を加えて、細胞内カルシウム濃度変化をFLIPR (日本モレキュラーデバイス社)で測定した。その結果、試験化合物 (特開平6-166676の実施例12に記載の化合物)はウロテンシンII の細胞内カルシウム濃度上昇を阻害した。

合成例

下記実施例において HPLC は以下のAまたはBの条件により測定した。

15 測定機器: 島津製作所 LC-10Avp システム

条件A

カラム: CAPCELL PAK C18UG120, S-3 μm, 2.0 X 50 mm

溶媒: A 液; 0.1% トリフルオロ酢酸 含有水、B 液; 0.1% トリフルオロ酢酸含 有アセトニトリル

20 グラジエントサイクル: 0.00 分 (A 液/ B 液 = 90 / 10), 4.00 分 (A 液/ B 液 = 5 / 95),

5.50 分 (A 液/ B 液 = 5 / 95), 5.51 分 (A 液/ B 液 = 90 / 10), 8.00 分 (A 液/ B 液 = 90 / 10)

注入量: 2 μ1、流速: 0.5 ml / min、検出法: UV 220 nm

25 条件B

カラム: CAPCELL PAK C18UG120, S-3 μm, 2.0 X 50 mm

溶媒: A 液; 0.1% トリフルオロ酢酸 含有水、B 液; 0.1% トリフルオロ酢酸含 有アセトニトリル

グラジエントサイクル: 0.00 分 (A 液/B 液 = 100 / 0), 4.00 分 (A 液/

B 液 = 60 / 40).

5.50 分 (A 液/ B 液 = 60 / 40), 5.51 分 (A 液/ B 液 = 90 / 10), 8.00 分 (A 液/ B 液 = 90 / 10)

注入量: 2 μ1、流速: 0.5 ml / min、検出法: UV 220 nm

5 下記実施例においてマススペクトル (MS) は以下の条件により測定した。

測定機器:マイクロマス社 プラットホーム II

イオン化法: 大気圧化学イオン化法 (Atmospheric Pressure Chemical

Ionization: APCI)または電子衝撃イオン化法 (Electron Spray Ionization:

ESI)

10 下記実施例において分取HPLC による精製は以下の条件により行った。

機器: ギルソン社ハイスループット精製システム

カラム: YMC CombiPrep ODS-A, S-5 μm, 50 X 20 mm

溶媒: A 液; 0.1% トリフルオロ酢酸 含有水、B 液; 0.1% トリフルオロ酢酸含 有アセトニトリル

15 グラジエントサイクル: 0.00 分 (A 液/ B 液 = 90 / 10), 1.00 分 (A 液/ B 液 = 90 / 10),

4.20 分 (A 液/ B 液 = 10 / 90), 5.40 分 (A 液/ B 液 = 10 / 90), 5.50 分 (A 液/ B 液 = 90 / 10), 5.60 分 (A 液/ B 液 = 90 / 10)

流速: 25 ml / min、検出法: UV 220 nm

20

25

実施例1

4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピ ン-7-イル)-1-プタノン 3 塩酸塩

- 1) 2, 2, 2-トリフルオロ-1-(1, 2, 4, 5-テトラヒドロ-3H-3-ベンズアゼピン-3-イル)-1-エタノン
- 2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン (15 g) とトリエチルアミン (51 ml) のテトラヒドロフラン (THF; 100 ml) 溶液にトリフルオロ酢酸無水物 (31 g) を氷冷下添加した。反応混合物を室温で15時間撹拌後、1規定塩酸を加えて反応を停止し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗浄後、無水硫酸マグネシ

10

ウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ノルマルヘキサン/酢酸エチル=4/1)で精製して表題化合物 (25 g)を得た。

¹ H-NMR (CDCl₃) δ : 2.95-3.05 (4H, m), 3.65-3.85 (4H, m), 7.10-7.30 (4H, m)

2) 4-ブロモ-1-[3-(2, 2, 2-トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H- 3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノン

2,2,2-トリフルオロ-1-(1,2,4,5-テトラヒドロ-3H-3-ベンズアゼピン-3-イル)-1-エタノン(10 g)のジクロロメタン(70 ml)溶液に 4-ブロモブチリルクロリド(4.8 ml)、塩化アルミニウム(8.2 g)を加え、室温で3時間撹拌した。反応液を氷水に注ぎ、ジクロロメタンで抽出した。 抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ノルマルヘキサン/酢酸エチル=4/1)で精製して表題化合物(5.9 g)を得た。

- 15 1 H-NMR (CDCl₃) δ: 2.20-2.40 (2H, m), 2.95-3.10 (4H, m), 3.17 (2H, t, J=7.0 Hz), 3.56 (2H, t, J=6.4 Hz), 3.65-3.85 (4H, m), 7.20-7.30 (1H, m), 7.75-7.85 (2H, m)
 - 3) 4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-1-[3-(2, 2, 2-トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノン
- 4-ブロモ-1-[3-(2, 2, 2-トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノン (100 mg)、1-フェニルピペラジン (0.043 ml)、炭酸カリウム (35 mg)および N, N-ジメチルホルムアミド (DMF; 3 ml) の混合物を80℃で2時間撹拌した。反応液を水で希釈後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ノルマルヘキサン/酢酸エチル=1/3)で精製して表題化合物 (72 mg)を得た。

¹ H-NMR (CDCl₃) δ : 1.91-2.05 (2H, m), 2.47 (2H, t, J=6.8 Hz), 2.55-2.65 (4H, m), 2.95-3.05 (6H, m), 3.10-3.20 (4H, m), 3.60-3.80 (4H, m), 6.80-6.95 (3H, m), 7.20-7.30 (3H, m), 7.75-7.85 (2H, m)

MS (APCI+): 474 (M+H)

4) 4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3 塩酸塩

131

4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-1-[3-(2, 2, 2-トリフルオロアセチル)-

5 2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノン (58 mg) のメタノール (1 ml) 溶液に 1M 炭酸カリウム水溶液 (0.24 ml) を加え室温で1.5時間撹拌した。メタノールを減圧下で留去した後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去し、4-(4-フェニル-1-ピペラジニル)-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズア

10 ゼピン-7-イル)-1-ブタノンを得た。このものを1規定塩化水素酢酸エチル溶液で処理して目的化合物(22 mg)を得た。

¹ H-NMR (DMSO- d_6) δ : 2.00-2.20 (2H, m), 3.10-3.40 (16H, m), 3.50-3.65 (2H, m), 3.70-3.90 (2H, m), 6.87 (1H, t, J=8.0 Hz), 7.00 (2H, d, J=8.0 Hz), 7.27 (2H, t, J=8.0 Hz), 7.38 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.80-7.85 (2H, m) MS (APCI+): 3 7 8 (M+H)

実施例1と同様にして以下の化合物を製造した。

実施例2

15

4-[4-(1,3-ベングジオキオール-5-イルメチル)-1-ピペラジニル]-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3塩酸塩

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ: 2.00-2.15 (2H, m), 3.00-3.20 (12H, m), 3.25-3.80 (10H, m), 6.07 (2H, s), 6.98 (1H, d, J=8.0 Hz), 7.05-7.15 (1H, m), 7.27 (1H, m), 7.37 (1H, d, J=8.0 Hz), 7.75-7.85 (2H, m)

MS (ESI+): 436 (M+H)

25 実施例3

4-(4-ベンズヒドリル-1-ピペラジニル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズ ・アゼピン-7-イル)-1-プタノン

¹ H-NMR (CDCl₃) δ : 1.55 (4H, m), 2.20-2.60 (12H, m), 2.80-2.30 (8H, m), 4.21 (1H, s), 6.85-7.60 (13H, m)

MS (ESI+): 454 (M+H)

実施例4

4-(4-ベンズヒドリル-1-ピペラジニル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズ アゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3 塩酸塩

132

 1 H-NMR (DMSO-d₈) δ: 1.40-1.80 (4H, m), 3.00-3.40 (12H, m), 3.50-4.00 (9H, m), 7.00-7.80 (13H, m)

MS (ESI+): 454 (M+H)

実施例5

4-{4-[ビス(4-フルオロフェニル)メチル]-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン

¹ H-NMR (CDCl₃) δ: 1.80-2.00 (2H, m), 2.25-2.55 (10H, m), 3.90-4.00 (10H, m), 4.18 (1H, s), 6.90-7.00 (4H, m), 7.15 (1H, d, J=8.2 Hz), 7.25-7.50 (4H, m), 7.50-7.80 (2H, m)

MS (ESI+): 504 (M+H)

15 実施例 6

10

4-{4-[ビス(4-フルオロフェニル)メチル]-1-ピペラジニル}-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3 塩酸塩

¹ H-NMR (DMSO- d_6) δ : 1. 90-2. 15 (2H, m), 2. 60-3. 80 (21H, m), 7. 10-7. 30 (4H, m), 7. 37 (1H, d, J=8. 4 z), 7. 40-7. 95 (6H, m)

20 MS (ESI+): 504 (M+H)

実施例7

4-{4-(4-クロロベンジル)-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン

¹ H-NMR (DMSO- d_6) δ : 1.80-2.00 (2H, m), 2.30-2.55 (10H, m), 2.85-3.00

25 (10H, m), 3.45 (2H, s), 7.10~7.30 (5H, m), 7.65-7.75 (2H, m)

MS (ESI+): 426 (M+H)

実施例8

4-{4-(4-クロロベンジル)-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3 塩酸塩

¹ H-NMR (DMSO- d_s) δ : 1.95-2.10 (2H, m), 3.00-3.95 (20H, m), 4.20-4.40 (2H, m), 7.38 (1H, d, J=8.4Hz), 7.53 (2H, d, J=8.4 Hz), 7.68 (2H, d, J=8. 4 Hz), 7. 75-7. 85 (2H, m)

MS (APCI+): 426 (M+H)

5 実施例9

4-{4-(1-ナフチルメチル)-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベ ンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン

¹ H-NMR (DMSO- $d_{\rm s}$) δ : 1.85-2.00 (2H, m), 2.21 (2H, m), 2.35-2.60 (8H, m), 2.80-3.00 (10H, m), 3.88 (2H, s), 7.14-7.19 (1H, m), 7.40-7.55 (4H, m),

10 7. 65-7. 90 (4H, m), 8. 25-8. 35 (1H, m)

MS (APCI+): 442 (M+H)

実施例10

4-{4-(1-ナフチルメチル)-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベ ンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3塩酸塩

15 ¹ H-NMR (DMSO-d_s) δ : 1.90-2.10 (2H, m), 3.00-4.00 (22H, m), 7.30-7.40 (1H, m), 7.50-7.70 (2H, m), 7.75-8.15 (6H, m), 8.35-8.45 (1H, m) MS (APCI+): 442 (M+H)

実施例11

25

4-[4-(4-クロロベンジル)-1-ピペラジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベ 20 ンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

> 4-プロモ-1-「3-(2, 2, 2-トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノン (100 mg)、1-(4-クロロベンジル)ピペラジ ン (81 mg)、トリエチルアミン (0.053 ml)およびDMF (3 ml) の混合物を80℃ で15時間撹拌後、ポリスチレンメチルイソシアネート(255 mg)を加えてさら に1時間撹拌した。樹脂をろ去後、ろ液を減圧下濃縮した。残渣にジクロロメタ ン (1.5 ml) および水 (1.5 ml) を加え、フィルターチューブ (Whatman 社:カ タログ No. 6984-0610) を用いて分液した。ジクロロメタン溶液を減圧下濃縮し た。残渣をメタノール (1 ml) に溶解し、1M 炭酸カリウム水溶液 (0.51 ml) を

加え室温で1.5時間撹拌した。メタノールを減圧下で留去した後、ジクロロメタン (1 ml) を加え、フィルターチューブ (同上) を用いて分液した。ジクロロメタン溶液を減圧下濃縮し、残渣を分取 HPLC により精製を行って目的化合物 (24 mg) を得た。

 1 H-NMR (Acetone-d₆) δ: 2.10-2.25 (2H, m), 3.15-3.80 (20H, m), 4.05 (2H, s), 7.30-7.60 (5H, m), 7.80-7.90 (2H, m)

HPLC 分析(条件A): 純度 95% (保持時間: 2.021分)

MS (APCI+): 4 2 6 (M+H)

10 実施例11と同様にして以下の化合物を製造した。

実施例12

4-{4-[ビス(4-フルオロフェニル)メチル]-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:31 mg

15 HPLC 分析 (条件A) : 純度 8 9% (保持時間: 2. 7 2 5 分)

MS (APCI+): 5 0 4 (M+H)

実施例13

tert-ブチル 4-[4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)ブチル]-1-ピペラジンカルボキシレート 3トリフルオロ酢酸塩

20 収量:32 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 95% (保持時間: 1.088分)

MS (APCI+): 4 0 2 (M+H)

実施例14

4-{4-[(5-フェニル-1, 2, 4-オキサジアゾール-3-イル)メチル]-1-ピペラジニル}-

25 1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:42 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 91% (保持時間: 1.898分)

MS (APCI+): 4 6 O (M+H)

実施例15

4-{4-([1,1'-ビフェニル]-4-イルメチル)-1-ピペラジニル}-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量: 40 mg

5 HPLC 分析(条件A): 純度 94% (保持時間: 2.249分)

MS (APCI+): 4 6 8 (M+H)

実施例16

4-{4-(4-メトキシベンジル)-1-ピペラジニル}-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

10 収量:15 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 98% (保持時間: 0.722分)

MS (APCI+): 4 2 2 (M+H)

実施例17

4-{4-(4-フルオロベンジル)-1-ピペラジニル}-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-

15 ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:28 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 93% (保持時間: 0.840分)

MS (APCI+): 4 1 0 (M+H)

実施例18

20 4-({4-[4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プチル]-1-ピペラジニル}メチル)ベンズニトリル 3トリフルオロ酢酸塩

収量: 47 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 70% (保持時間: 1.022分)

MS (APCI+): 4 1 7 (M+H)

25 実施例19

4-{4-(4-メチルベンジル)-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:20 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 97% (保持時間: 0.965分)

MS (APCI+): 4 0 6 (M+H)

実施例20

4-{4-(1-ナフチルメチル)-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

5 収量: 6.1 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 83% (保持時間: 2.110分)

MS (APCI+): 4 4 2 (M+H)

実施例21

10 4-{4-(1-イソキノリニルメチル)-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量: 4. 4 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 9 4% (保持時間: 0.745分)

MS (APCI+): 4 4 3 (M+H)

15 実施例 2 2

4-{4-(4-ピリジルメチル)-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:12 mg

MS (APCI+): 3 9 3 (M+H)

20 実施例 2 3

4-{4-エチル-1-ピペラジニル}-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:47 mg

HPLC 分析(条件B): 純度 99% (保持時間: 0.787分)

25 MS (APCI+): 3 3 0 (M+H)

実施例24

4-{4-[(E)-3-フェニル-2-プロペノイル]-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:33 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 93% (保持時間: 3.551分)

MS (APCI+): 4 1 8 (M+H)

実施例25

4-{4-アセチル-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピ

5 ン-7-イル)-1-プタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:20 mg

HPLC 分析(条件B): 純度 8 7% (保持時間: 4.676分)

MS (APCI+): 3 4 4 (M+H)

実施例26

10 4-{4-(2-フリルメチル)-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベン ズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:30 mg

HPLC 分析(条件B): 純度 98% (保持時間: 5.192分)

MS (APCI+): 382 (M+H)

15 実施例27

4-{4-(1-ピペリジニル)-1-ピペリジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:52 mg

HPLC 分析(条件B): 純度 97% (保持時間: 5.073分)

20 MS (APCI+): 384 (M+H)

実施例28

4-(4-フェネチル-1-ピペラジニル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼ ピン-7-イル)-1-プタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:63 mg

25 HPLC 分析(条件A): 純度 95% (保持時間: 1.549分)

MS (APCI+): 4 O 6 (M+H)

実施例29

4-[4-(1-フェニルエチル)-1-ピペラジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:70 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 91% (保持時間: 1.443分)

MS (APCI+): 4 0 6 (M+H)

実施例30

5 4-[4-(エチルスルホニル)-1-ピペラジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:24 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 96% (保持時間: 0.942分)

MS (APCI+): 3 9 4 (M+H)

10

実施例31

4-{4-[2-(ジメチルアミノ)エチル]-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量: 4. 1 mg

15 MS (APCI+): 3 7 3 (M+H)

実施例32

4-{4-[4-(1H-1, 2, 3, 4-テトラゾール-1-イル) ベンジル]-1-ピペラジニル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフル オロ酢酸塩

20 収量:31mg

HPLC 分析(条件A): 純度 96% (保持時間: 1.428分)

MS (APCI+): 4 6 0 (M+H)

実施例33

4-[4-(3, 5-ジメチル-4-イソオキサゾリル)-1-ピペラジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラ

25 ヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:17mg

HPLC 分析(条件A): 純度 9 7% (保持時間: 1.066分)

MS (APCI+): 4 1 1 (M+H)

実施例34

4-[4-(シクロヘキシルメチル)-1-ピペラジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:28mg

HPLC 分析(条件A): 純度 91% (保持時間: 1.565分)

5 MS (APCI+): 398 (M+H)

実施例35

4-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピ ン-7-イル)-1-プタノン 2トリフルオロ酢酸塩

収量:32mg

10 HPLC 分析(条件A):純度 9 7% (保持時間: 2.463分)

MS (APCI+): 3 9 1 (M+H)

実施例36

4-[4-(4-フルオロベンジル)-1-ピペリジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン 2トリフルオロ酢酸塩

15 収量:42mg

HPLC 分析(条件A): 純度 94% (保持時間: 2.528分)

MS (APCI+): 4 0 9 (M+H)

実施例37

4-[4-(4-ベンズヒドロキシ)-1-ピペリジニル]-1-(2.3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-

20 ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフルオロ酢酸塩

収量:29mg

HPLC 分析(条件A): 純度 93% (保持時間: 2.909分)

MS (APCI+): 483 (M+H)

実施例38

25 1-(4-フルオロベンジル)-4-[4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズア ゼピン-7-イル)ブチル]-2-ピペラジノン 2トリフルオロ酢酸塩

収量:14mg

HPLC 分析(条件A): 純度 84% (保持時間: 2.043分)

MS (APCI+): 4 2 4 (M+H)

実施例39

4-[4-(4-メトキシフェニル)-1-ピペラジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

140

収量:56mg

5 HPLC 分析(条件A): 純度 93% (保持時間: 2.124分)

MS (APCI+): 4 0 8 (M+H)

実施例40

1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-{4-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1-ピペラジニル}-1-ブタノン 3 トリフルオロ酢酸塩

10 収量:33mg

HPLC 分析(条件A): 純度 95% (保持時間: 2.593分)

MS (APCI+): 4 4 6 (M+H)

実施例41

15 4-[4-(4-フルオロフェニル)-1-ピペラジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:30mg

HPLC 分析(条件A): 純度 83% (保持時間: 2.240分)

MS (APCI+): 3 9 6 (M+H)

20 実施例42

4-[4-(4-アセチルフェニル)-1-ピペラジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:40mg

HPLC 分析(条件A): 純度 92% (保持時間: 2.003分)

25 MS (APCI+): 4 2 0 (M+H)

実施例43

4-[4-(2, 3-ジメチルフェニル)-1-ピペラジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:20mg

HPLC 分析(条件A): 純度 86% (保持時間: 2.600分)

MS (APCI+): 4 0 6 (M+H)

実施例44

4-[4-(2-ピリミジニル)-1-ピペラジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベン

5 ズアゼピン-7-イル)-1-プタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:32mg

HPLC 分析(条件A): 純度 95% (保持時間: 1.365分)

MS (APCI+): 380 (M+H)

実施例45

10 4-[4-(3, 5-ジクロロ-4-ピリジニル)-1-ピペラジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ -1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量: 2 7 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 90% (保持時間: 2.000分)

MS (APCI+): 4 4 7 (M+H)

15 実施例46

4-[4-(1H-インドール-4-イル)-1-ピペラジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:14mg

HPLC 分析(条件A): 純度 95% (保持時間: 2.076分)

20 MS (APCI+): 4 1 7 (M+H)

実施例47

1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-4-{4-[4-(トリフルオロメトキシ)フェニル]-1-ピペラジニル}-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:50mg

25 HPLC 分析(条件A): 純度 96% (保持時間: 2.688分)

MS (APCI+): 4 6 2 (M+H)

実施例48

4-[4-(1-ナフチル)-1-ピペラジニル]-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズア ゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:8.7g

WO 02/02530

HPLC 分析(条件A): 純度 90% (保持時間: 2.682分)

MS (APCI+): 428 (M+H)

実施例 4 9

5 4-(4-[1,1'-ビフェニル]-4-イル-1-ピペラジニル)-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量: 9. 3mg

HPLC 分析(条件A): 純度 93% (保持時間: 2.861分)

MS (APCI+): 454 (M+H)

10 実施例50

4-(4-ベンゾイル-1-ピペラジニル)-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼ ピン-7-イル)-1-プタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量: 23mg

HPLC 分析(条件A): 純度 92% (保持時間: 1.740分)

15 MS (APCI+): 4 0 6 (M+H)

実施例51

4-[3, 4-ジヒドロ-2(1H)-イソキノリニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフルオロ酢酸塩

20 収量:15mg

HPLC 分析(条件A): 純度 95% (保持時間: 2.008分)

MS (APCI+): 3 4 9 (M+H)

実施例52

4-(4-フェニル-1-ピペリジニル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピ

25 ン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフルオロ酢酸塩

収量: 4. 6 mg

HPLC 分析(条件A):純度 77% (保持時間: 2.372分)

MS (APCI+): 3 7 7 (M+H)

実施例53

4-[4-(2-メトキシフェニル)-1-ピペリジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフルオロ酢酸塩

収量:16mg

HPLC 分析(条件A): 純度 83% (保持時間: 2.475分)

5 MS (APCI+): 4 0 7 (M+H)

実施例54

4-[スピロ(1H-インデン-1,4'-ピペリジニル)]-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフルオロ酢酸塩

収量: 2. 2mg

10 HPLC 分析(条件A): 純度 8 9% (保持時間: 2.548分)

MS (APCI+): 4 0 1 (M+H)

実施例55

4-[4-(2-フルオロベンジル)-1-ピペリジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフルオロ酢酸塩

15 収量: 5. 9 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 100% (保持時間: 2.582分)

MS (APCI+): 4 0 9 (M+H)

実施例 5 6

4-[4-(4-トリフルオロメチルベンジル)-1-ピペリジニル]-1-(2,3,4,5-テトラヒ

20 ドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフルオロ酢酸塩

収量:19mg

HPLC 分析(条件A): 純度 9 7% (保持時間: 2.886分)

MS (APCI+): 4 5 9 (M+H)

実施例57

25 4-[4-{[4-(tert-ブチル)フェニル]スルホニル}-1-ピペリジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフルオロ酢酸塩

収量:20mg

HPLC 分析(条件A): 純度 82% (保持時間: 2.784分)

MS (APCI+): 4 9 7 (M+H)

実施例58

4-[{2-[ベンジル(メチル)アミノ]エチル}(メチル)アミノ]-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン 3トリフルオロ酢酸塩

収量:15mg

5 HPLC 分析(条件A): 純度 88% (保持時間: 1.461分)

MS (APCI+): 3 9 4 (M+H)

実施例59

4-{4-[(4-クロロフェニル)(フェニル)メチル]-1-ピペラジニル}-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

10 収量:22mg

HPLC 分析(条件A): 純度 72% (保持時間: 3.045分)

MS (APCI+): 5 0 2 (M+H)

実施例60

4-[4-(1,3-ベンゾジオキソール-5-イルメチル)-1-ピペリジニル]-1-(2,3,4,5-テ

15 トラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフルオロ酢酸塩

収量: 6. 1 mg

HPLC 分析(条件A):純度 91% (保持時間: 2.523分)

MS (APCI+): 4 3 5 (M+H)

20 実施例 6 1

4-[4-(フェニルスルファニル)-1-ピペリジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-プタノン 2トリフルオロ酢酸塩

収量: 4. Omg

HPLC 分析(条件A): 純度 91% (保持時間: 2.545分)

25 MS (APCI+): 4 0 9 (M+H)

収量:5.7mg

実施例62

4-[{2-[ベンズヒドリル(メチル)アミノ]エチル}(メチル)アミノ]-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

145

HPLC 分析(条件A): 純度 75% (保持時間: 2.424分)

MS (APCI+): 4 7 0 (M+H)

実施例63

4-[4-(2, 4-ジフルオロベンジル)-1-ピペリジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-

5 1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフルオロ酢酸塩

収量:9.9mg

HPLC 分析(条件A): 純度 9 7% (保持時間: 2.655分)

MS (APCI+): 4 2 7 (M+H)

実施例64

10 4-[4-{2-(1H-1, 2, 3, 4-テトラゾール-1-イル) ベンジル}-1-ピペリジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフル オロ酢酸塩

収量:18mg

HPLC 分析(条件A): 純度 73% (保持時間: 2.265分)

15 MS (ESI+): 4 5 9 (M+H)

実施例65

4-[4-(4-メトキシベンジル)-1-ピペリジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフルオロ酢酸塩

収量:8.8mg

20 HPLC 分析(条件A): 純度 80% (保持時間: 2.545分)

MS (APCI+): 4 2 1 (M+H)

実施例66

4-({1-[4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) ブチル]-4-ピペリジニル}メチル)ベンゼンスルホンアミド 2トリフルオロ酢酸塩

25 収量: 3. 2 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 79% (保持時間: 2.073分)

MS (ESI+): 4 7 0 (M+H)

実施例67

N, N-ジメチル-4-({1-[4-オキソ-4-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン

-7-イル)プチル]-4-ピペリジニル}メチル)ベンゼンスルホンアミド 2トリフル オロ酢酸塩

収量:33mg

HPLC 分析(条件A): 純度 93% (保持時間: 2.440分)

5 MS (APCI+): 4 9 8 (M+H)

実施例68

メチル 4-({1-[4-オキソ-4-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プチル]-4-ピペリジニル}メチル)ベンゾエート 2トリフルオロ酢酸塩

収量:10mg

10 HPLC 分析(条件A): 純度 81% (保持時間: 2.538分)

MS (APCI+): 4 4 9 (M+H)

実施例69

4-(4-{[(4-フルオロフェニル)スルファニル]メチル}-1-ピペリジニル)-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフル

15 才口酢酸塩

収量:14mg

HPLC 分析(条件A): 純度 8 9% (保持時間: 2.724分)

MS (APCI+): 4 4 1 (M+H)

実施例70

20 4-[4-(3-フルオロベンジル)-1-ピペリジニル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 2トリフルオロ酢酸塩

収量:10mg

HPLC 分析(条件A): 純度 88% (保持時間: 2.605分)

MS (APCI+): 4 0 9 (M+H)

25

実施例71

4-(4-ベンズヒドリル-1-ピペラジニル)-1-(3-ベンジル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩 4-(4-ベンズヒドリル-1-ピペラジニル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベン

15

ズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン (95 mg)、ベンジルブロミド (0.027 ml)、炭酸カリウム (31 mg) および DMF (5 ml) の混合物を 70℃で14時間撹拌した。水で希釈後酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去した。残渣を分取 HPLC により精製を行って目的化合物 (28 mg) を得た。

¹H-NMR (Acetone- d_6) δ : 2.00-2.25 (2H, m), 2.80-4.00 (20H, m), 4.50 (2H, s), 4.58 (1H, s), 7.20-8.00 (18H, m).

MS (ESI+): 558 (M+H)

実施例72

10 4-(4-ベンズヒドリル-1-ピペラジニル)-1-(3-メチル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)-1-ブタノン 3トリフルオロ酢酸塩

実施例71と同様にして製造した。

収量: 4. 0mg

¹H-NMR (Acetone-d₆) δ: 2.10-2.25 (2H, m), 2.98 (3H, s), 3.00-3.40 (6H, m), 3.40-4.00 (14H, m), 4.49 (1H, s), 7.20-7.40 (7H, m), 7.50-7.60 (4H, m), 7.85-7.90 (2H, m).

MS (ESI+): 482 (M+H)

実施例73

- 20 7-[4-(4-ベンズヒドリル-1-ピペラジニル)ブチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン 3 塩酸塩
 - 1) 1-{7-[4-(4-ベンズヒドリル-1-ピペラジニル)プチル]-1, 2, 4, 5-テトラヒド ロ-3H-3-ベンズアゼピン-3-イル}-2, 2, 2-トリフルオロ-1-エタノン

4-(4-ベンズヒドリル-1-ピペラジニル)-1-[3-(2,2,2-トリフルオロアセチル)-25 2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]-1-ブタノン(150 mg)のトリフルオロ酢酸(5 ml)溶液にトリエチルシラン(0.34 ml)を加え、室温で17時間撹拌した。溶媒を減圧下で濃縮後、残渣に酢酸エチルを加え、飽和重曹水および飽和食塩水で順次洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ノルマルヘキサ

ン/酢酸エチル=3/1)で精製して表題化合物 (40 mg)を得た。

¹ H-NMR (CDCl₃) δ : 1.40-1.70 (4H, m), 2.25-2.65 (12H, m), 2.93 (4H, m), 3.60-3.80 (4H, m), 4.20 (1H, s), 6.90-7.50 (13H, m)

148

2) 7-[4-(4-ベンズヒドリル-1-ピペラジニル)ブチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-

5 1H-3-ベンズアゼピン 3 塩酸塩

実施例1の4)と同様にして製造した。

収量:16mg

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.40-1.80 (4H, m), 3.00-3.40 (12H, m), 3.50-4.00 (9H, m), 7.00-7.80 (13H, m)

10 MS (ESI+): 454 (M+H)

実施例74

20

25

N-[2-(4-ベンジル-1-ピペラジニル)エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-スルホンアミド

1) 3-(2, 2, 2-トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼ ピン-7-スルホニルクロリド

2, 2, 2-トリフルオロ-1-(1, 2, 4, 5-テトラヒドロ-3H-3-ベンズアゼピン-3-イル)-1-エタノン (2.43 g) のジクロロエタン (10 ml) 溶液にクロロスルホン酸 (4.65 ml) を加え、室温で10分間撹拌した。反応液を水に注入後、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去し、表題化合物 (1.70 g) を得た。

¹ H-NMR (CDCl₃) δ : 3.05-3.20 (4H, m), 3.70-3.90 (4H, m), 7.42 (1H, d, J=5.6, 8.2 Hz), 7.82-7.90 (2H, m)

2) N-[2-(4-ベンジル-1-ピペラジニル)エチル]-3-(2, 2, 2-トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-スルホンアミド

3-(2, 2, 2-トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-スルホニルクロリド(301 mg)の THF(5 m1)溶液に 1-(2-アミノエチル)-4-ベンジルピペラジン(213 mg)、トリエチルアミン(0.14 ml)を加え室温で15時間撹拌した。反応液を水で希釈後、ジエチルエーテルで抽出した。抽

出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ノルマルヘキサン/酢酸エ チル=1/1)で精製して表題化合物 (305 mg)を得た。

¹ H-NMR (CDCl₃) δ : 2.30-2.50 (10H, m), 2.90-3.10 (6H, m), 3.49 (2H, s),

5 3. 65-3. 80 (4H, m), 7. 25-7. 35 (6H, m), 7. 60-7. 70 (2H, m)

MS (APCI+): 5 2 5 (M+H)

3) N-[2-(4-ベンジル-1-ピペラジニル)エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロー 1 H-3-ベンズアゼピン-7-スルホンアミド

N-[2-(4-ベンジル-1-ピペラジニル)エチル]-3-(2, 2, 2-トリフルオロアセチ 10 ル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-スルホンアミド (300 mg) のメタノール (4 ml) 溶液に 1M 炭酸カリウム水溶液 (1.72 ml) を加え室温で 1. 5時間撹拌した。メタノールを減圧下で留去した後、酢酸エチルで抽出した。 抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留 去して目的化合物(192 mg)を得た。

15 ¹ H-NMR (CDCl₃) δ : 2.20-2.45 (10H, m), 2.96 (10H, m), 3.49 (2H, s), 7. 15-7. 35 (6H, m), 7. 55-7. 65 (2H, m) MS (APCI+): 4 2 9 (M+H)

実施例75

- 20 N-[2-(4-ベンジル-1-ピペラジニル)エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロー 1 H - 3 -ベンズアゼピンー7ースルホンアミド 3塩酸塩
 - N-[2-(4-ベンジル-1-ピペラジニル)エチル]-2.3.4.5-テトラヒドロー1H-3 ーベンズアゼピンー7ースルホンアミドを1規定塩化水素酢酸エチル溶液で処理 して目的化合物 (212 mg) を得た。
- 25 ¹H-NMR (CDCl₂) δ : 3.0-3.90 (20H, m), 4.34 (2H, s), 7.40-7.55 (4H, m), 7. 60-7. 75 (4H, m), 8. 05 (1H, m)

MS (APCI+): 429 (M+H)

150

N-[2-(4-ベンズヒドリル-1-ピペラジニル)エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H -3-ベンズアゼピン-7-スルホンアミド

実施例74と同様にして製造した。

収量:171mg

5 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.20-2.40 (10H, m), 2.80-3.30 (10H, m), 4.19 (1H, s), 7.10-7.31 (8H, m), 7.35-7.45 (3H, m), 7.55-7.60 (2H, m)

MS (ESI+): 5 0 5 (M+H)

実施例77

N-[2-(4-ベンズヒドリル-1-ピペラジニル)エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1H

10 - 3 - ベンズアゼピン-7-スルホンアミド 3 塩酸塩

実施例75と同様にして製造した。

収量:180mg

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ : 3.00-3.60 (21H, m), 7.20-7.45 (7H, m), 7.45-7.80 (6H, m), 8.09 (1H, m)

15 MS (ESI+): 5 O 5 (M+H)

実施例78

N-{2-[4-(4-クロロベンジル)-1-ピペラジニル]エチル}-2, 3, 4, 5-テトラヒドロー 1 H-3-ベンズアゼピン-7-スルホンアミド

実施例74と同様にして製造した。

20 収量:166mg

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.25-2.45 (10H, m), 2.96 (10H, m), 3.44 (2H, s), 7.15-7.35 (6H, m), 7.55-7.65 (2H, m)

MS (ESI+): 463 (M+H)

実施例79

25 N-{2-[4-(4-クロロベンジル)-1-ピペラジニル]エチル}-2, 3, 4, 5-テトラヒドロー 1 H-3-ベンズアゼピン-7-スルホンアミド 3 塩酸塩

実施例75と同様にして製造した。

収量:190mg

¹ H-NMR (DMSO- $d_{\rm g}$) δ : 2.80-3.80 (20H, m), 4.32 (2H, m), 7.43-7.55 (3H, m),

7.64-7.70 (4H, m), 8.07 (1H, m)

MS (ESI+): 463 (M+H)

実施例80

WO 02/02530

5 4-[{2-[[ビス(4-フルオロフェニル)メチル](メチル)アミノ]エチル}(メチル)ア ミノ]-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プタン-1-オン 実施例1と同様にして製造した。

¹ H-NMR (DMSO- d_6) δ : 1.80-2.00 (2H, m), 2.14 (3H, s), 2.15 (3H, s), 2.30-2.60 (8H, m), 2.90-3.10 (8H, m), 4.37 (1H, s), 6.85-7.00 (4H, m),

PCT/JP01/05784

10 7.15-7.40 (5H, m), 7.50-7.70 (2H, m)

MS (APCI+): 506 (M+H)

実施例81

25

N-[2-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)エチル]-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベン ズアゼピン-7-カルボキサミド 3 塩酸塩

1) 1,2,4,5-テトラヒドロ-3H-3-ベンズアゼピン-3-カルボアルデヒド無水酢酸(18m1)をギ酸(54m1)に添加し、室温で1時間攪拌した。この混合物に2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン(9.5g)の酢酸エチル(5m1)を氷冷下滴下注入した。室温で30分攪拌後,溶媒を減圧下濃縮した。残渣に酢酸エチルと飽和重曹水を加えた後,酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下濃縮して表題化合物(9.37g)を得た。

¹ H-NMR (CDCl₃) δ : 2.85-3.00 (4H, m), 3.45-3.50 (2H, m), 3.64-3.70 (2H, m), 7.10-7.20 (4H, m), 8.15 (1H, s)

2) 7-アセチル-1, 2, 4, 5-テトラヒドロ-3H-3-ベンズアゼピン-3-カルボアルデヒド

1,2,4,5-テトラヒドロ-3H-3-ベンズアゼピン-3-カルボアルデヒド(4.50g) とアセチルクロリド(2.01ml)のジクロロエタン(25ml)溶液に塩化アルミニウム(12.0g)を加えた。反応混合物を室温で15時間攪拌後、氷水に注加し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウ ムで乾燥し、溶媒を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル)で精製して表題化合物 (3.26 g)を得た。

¹ H-NMR (CDCl₃) δ : 2. 60 (3H, s), 2. 90-3. 05 (4H, m), 3. 45-3. 55 (2H, m), 3. 65-3. 75 (2H, m), 7. 20-7. 30 (1H, m), 7. 50-7. 80 (2H, m), 8. 16 (1H, s)

5

10

20

25

3) 3-ホルミル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボン酸 水酸化ナトリウム(4.78 g)の水溶液(70m l)を7-アセチル-1,2,4,5-テトラヒドロ-3H-3-ベンズアゼピン-3-カルボアルデヒド(3.24g)のジオキサン(50 m l)溶液を加えた後、臭素(2.31m l)を氷冷下滴下した。反応混合物を氷冷下30分攪拌後、アセトンを加えて反応を停止した。溶媒を減圧下濃縮後、水層を酢酸エチルで抽出し、抽出液に5規定塩酸を加えた。析出した結晶をろ取し、水、エーテルで順次洗浄して表題化合物(2.11 g)を得た。

¹ H-NMR (DMSO- d_6) δ : 2.85-3.00 (4H, m), 3.45-3.60 (4H, m), 7.32 (1H, dd, J=2.2, 7.6Hz), 7.72-7.80 (2H, m), 8.12 (1H, s)

4) 2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボン酸

3-ホルミル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボン酸(1.0g)の濃塩酸(50ml)溶液を100℃で12時間攪拌した。溶媒を減圧下濃縮後、得られた固体をろ取し、水、エーテルで順次洗浄して表題化合物(990mg)を得た。

¹ H-NMR (CDCl₃) δ : 3. 18 (4H, m), 3. 46 (4H, m), 7. 33 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 76 (1H, d, J=7. 8Hz), 7. 78 (1H, s)

5) 3-(tert-プトキシカルボニル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボン酸

2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボン酸 (300mg) を1規 定水酸化ナトリウム水溶液 (2.64m1)、水 (2.5m1)、テトラヒドロフラン (2.5m1)に溶解後、二炭酸ジ-tert-ブチル (0.33m1)を加え、室温で2時間攪拌した。テトラヒドロフランを減圧下濃縮後、水層を5%硫酸水素カリウム水溶液で酸性にし、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下濃縮して表題化合物 (344mg)を得た。

¹ H-NMR (CDC1₃) δ : 1.49 (9H, s), 2.95-3.00 (4H, m), 3.55-3.60 (4H, m), 7.23 (1H, d, J=8.4Hz), 7.86 (1H, s), 7.89 (1H, d, J=8.4Hz)

153

- 6) tert-ブチル 7-({[2-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)エチル]アミノ}カルボニル)-1, 2, 4, 5-テトラヒドロ-3H-3-ベンズアゼピン-3-カルボキシレート
- シアノリン酸ジエチル (0.086m1) を3-(tert-ブトキシカルボニル) 2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボン酸 (150mg)、2-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)エチルアミン (124mg)、トリエチルアミン

後、水で希釈した。酢酸エチルで抽出後、抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン/酢酸エチル=1/2)で精製して表題化合物 (199mg)を得た。

(0.079m1) の DMF (5m1) 溶液に加えた。反応混合物を室温で15時間攪拌

¹ H-NMR (CDCl₃) δ: 1.49 (9H, s), 2.50–2.65 (8H, m), 2.59 (2H, t, J=6.0Hz), 2.90–3.00 (4H, m), 3.53 (2H, s), 3.45–3.60 (6H, m), 6.81 (1H, m), 7.15–7.35 (6H, m), 7.45–7.60 (2H, m)

MS (ESI+): 493 (M+H)

10

15

20

7) N-[2-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミド 3 塩酸塩

25 MS (ESI+): 3 9 3 (M+H)

実施例81と同様にして実施例82~88の化合物を製造した。 実施例82

N-[2-(4-ベンズヒドリルピペラジン-1-イル)エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-

3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミド 3 塩酸塩

収量:238mg

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3.00-4.00 (21H, m), 7.25-7.40 (8H, m), 7.60-7.90 (5H, m), 8.89 (1H, m)

5 MS (APCI +): 4 6 9 (M+H)

実施例83

N-[2-[4-(4-クロロベンジル) ピペラジン-1-イル] エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミド 3 塩酸塩

10 収量:198mg

 1 H-NMR (DMSO-d_8) δ : 3.00-4.00 (20H, m), 4.31 (2H, m), 7.30 (1H, d, J=7.8Hz), 7.45-7.80 (6H, m), 8.85 (1H, m) MS (APCII+): 4 2 7 (M+H)

15 実施例84

20

25

N-(2-{4-[ビス(4-フルオロフェニル)メチル]ピペラジン-1-イル}エチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミド 3 塩酸塩収量:148mg

¹ H-NMR (DMSO- d_6) δ : 3.00-3.45 (16H, m), 3.50-3.80 (5H, m), 7.15-7.40 (5H, m), 7.50-8.00 (6H, m), 8.90 (1H, m)

MS (APCI+): 5 0 5 (M+H)

実施例85

N-[2-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベン ズアゼピン-8-カルボキサミド 3 塩酸塩

収量:139mg

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ : 1.80-2.00 (2H, m), 3.00-4.20 (18H, m), 4.37 (2H, m), 7.30-7.80 (6H, m), 7.80-8.05 (2H, m), 8.95 (1H, m) MS (ESI+): 3 9 3 (M+H)

実施例86

N-[2-(4-ベンズヒドリルピペラジン-1-イル)エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-カルボキサミド 3 塩酸塩

5 収量:201mg

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.75-1.95 (2H, m), 2.95-4.20 (18H, m), 4.35 (1H, s), 7.30-7.45 (7H, m), 7.60-8.00 (6H, m), 8.97 (1H, m) MS (ESI +): 4 6 9 (M+H)

10 実施例87

N-[2-[4-(4-クロロベンジル) ピペラジン-1-イル] エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-カルボキサミド 3 塩酸塩

収量:205mg

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ: 1.80-2.00 (2H, m), 3.00-4.00 (18H, m), 4.36 (2H, s),

7.36 (1H, d, J=8.0Hz), 7.52 (1H, d, J=8.4Hz), 7.69 (1H, d, J=8.4Hz),

7.89 (1H, d, J=8.0Hz), 8.00 (1H, s), 8.94 (1H, m)

MS (ESI+): 4 2 7 (M+H)

実施例88

N-(2-{4-[ビス(4-フルオロフェニル)メチル]ピペラジン-1-イル}エチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-カルボキサミド 3 塩酸塩収量:325 mg

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ:1.80-2.00 (2H, m), 3.00-4.50 (19H, m), 7.20-7.40 (5H, m), 7.60-8.10 (5H, m), 8.97 (1H, m)

MS (ESI+): 505 (M+H)

実施例89

25

2-ベンジル-N-(2-{4-[ビス(4-フルオロフェニル)メチル]ピペラジン-1-イル}エチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-カルボキサミド 3 塩酸

塩

5

10

20

25

WO 02/02530

実施例81の1)~4)に記載した方法と同様にして合成した2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-カルボン酸(200mg)とベンジルプロミド(0.23ml),炭酸カリウム(267mg)、DMF(10ml)の混合物を室温で24時間攪拌後、水で希釈した。水層を酢酸エチルで洗浄して,1規定塩酸で酸性にした後、ジクロロメタンで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下濃縮すると2-ベンジル-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-カルボン酸(89mg)が得られた。このものから、実施例81の6)~7)に記載した方法と同様にして表題化合物(104mg)を合成した。

¹ H-NMR (DMSO- d_8) δ : 1.85-2.05 (2H, m), 3.00-4.70 (21H, m), 7.23 (4H, m), 7.35-7.50 (4H, m), 7.60-7.80 (6H, m), 7.90-8.00 (2H, m), 8.97 (1H, m) MS (ESI+): 5 9 5 (M+H)

15 実施例90

N-[2-(4-ベンズヒドリルピペラジン-1-イル)エチル]-N-ベンジル-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミド 3 塩酸塩

2-(4-ベンズヒドリルピペラジン-1-イル)エチルアミン(275mg)、ベンズアルデヒド(0.15ml)、モレキュラーシーブ(1g)およびメタノール(5ml)の混合物を室温で2時間攪拌した。モレキュラーシーブをろ去後、ろ液を減圧下濃縮した。得られた残渣のメタノール-THF(3:2;5ml)溶液に、テトラヒドロほう酸ナトリウム(56mg)を加え、室温で17時間攪拌した。溶媒を減圧下濃縮後、残渣に食塩水を加えた。酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下濃縮するとN-[2-(4-ベンズヒドリルピペラジン-1-イル)エチル]-N-ベンジルアミン(245mg)が得られた。このものから、実施例81の6)~7)に記載した方法と同様にして表題化合物(154mg)を合成した。

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.90-4.00 (21H, m), 4.58 (2H, m), 7.10-7.50 (12H, m), 7.50-7.90 (3H, m),

157

MS (ESI+): 559 (M+H)

実施例91

N-ベンジル-N-{2-[4-(4-クロロベンジル)ピペラジン-1-イル]エチル}-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミド 3 塩酸塩 実施例 9 0 と同様にして製造した。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ : 3.00-3.80 (20H, m), 4.37 (2H, m), 4.59(2H, m), 7.10-7.50 (5H, m), 7.53 (2H, d, J=8.0Hz), 7.70 (2H, d, J=8.0Hz) MS (ESI+): 5 1 7 (M+H)

10

15 .

20

5

実施例92

3-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-N-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼ ピン-7-イル)プロピオナミド 3 塩酸塩

1) 7-ニトロ-3-(トリフルオロアセチル)- 2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズ アゼピン

3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン (500mg)の硫酸 (3m1)溶液に氷冷下硝酸カリウム (229mg)を加えた。 氷冷下3時間攪拌後、氷水に注加し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン/酢酸エチル=4/1)で精製して表題化合物 (295 mg)を得た。

 1 H-NMR (CDCl $_{3}$) δ : 3.05–3.15 (4H, m), 3.70–3.86 (4H, m), 7.30–7.38 (1H, m), 8.02–8.10 (2H, m)

MS (APCI-): 287 (M-H)

25 2) 3-(トリフルオロアセチル)- 2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-アミン

7-ニトロ-3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン (100mg)、塩化スズ(II) 2水和物(391mg)およびDMF(2ml)の混合物を室温で5時間攪拌した。水で希釈後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を

飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を 減圧下濃縮すると表題化合物 (85mg) が得られた。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 2.80-3.00 (4H, m), 3.60-3.80 (6H, m), 6.45-6.52 (2H, m), 6.85-6.98 (1H, m)

5 MS (APCI+): 259 (M+H)

10

3) 3-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-N-[3-(トリフルオロアセチル)-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]プロピオナミド

シアノリン酸ジエチル(0.050m1)を3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-

テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-アミン (77mg)、3-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)プロピオン酸 (105mg)、トリエチルアミン (0.137ml)の DMF (3ml)溶液に加えた。反応混合物を室温で15時間攪拌後、水で希釈した。酢酸エチルで抽出後、抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (n-ヘキサン/酢酸エチル=2/3)で精製して表題化合物 (71mg)を得た。

¹ H-NMR (CDCl₃) δ: 2.40-2.80 (12H, m), 2.90-3.00 (4H, m), 3.95 (2H, s), 3.65-3.85 (4H, m), 7.00-7.50 (8H, m)

MS (APCI+): 489 (M+H)

- 4) 3-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-N-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズ アゼピン-7-イル)プロピオナミド
- 20 3-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-N-[3-(トリフルオロアセチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル]プロピオナミド(64 mg)のメタノール(1 ml)溶液に 1M 炭酸カリウム水溶液(0.39 ml)を加え室温で1.5時間撹拌した。メタノールを減圧下で留去した後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下溶媒を留去し表題化合

25 物 (31 m g) を得た。

¹ H-NMR (CDCl₃) δ : 2.35-2.80 (12H, m), 2.85-3.00 (8H, m), 3.51 (2H, s), 7.03 (1H, d, J=8.0Hz), 7.15-7.35 (7H, m)

MS (APCI+): 3 9 3 (M+H)

5) 3-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-N-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズ

アゼピン-7-イル)プロピオナミド 3塩酸塩

3-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-N-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル)プロピオナミド(<math>27mg)を1規定塩化水素酢酸エチル溶液で処理して目的化合物(4.0mg)を得た。

5 MS (APCI+): 3 9 3 (M+H)

実施例92と同様にして実施例93、94の化合物を製造した。

実施例93

3-(4-ベンズヒドリルピペラジン-1-イル)-N-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベン

10 ズアゼピン-7-イル)プロピオナミド 3塩酸塩

収量: 24mg

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.80-3.80 (21H, m), 7.10-7.70 (13H, m), 10.30 (1H, m)

MS (ESI+): 469 (M+H)

15

実施例94

3-[4-(4-クロロベンジル) ピペラジン-1-イル]-N-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-イル) プロピオナミド 3 塩酸塩

収量:73mg

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ : 2.80-4.00 (20H, m), 4.33 (2H, m), 7.12 (1H, d, J=8.0Hz), 7.35-7.60 (4H, m), 7.60-7.75 (2H, m), 10.36 (1H, m) MS (ESI+): 4 2 7 (M+H)

実施例11と同様にして実施例95~106の化合物を製造した。

25 実施例95

4-(4-ベンジルピペラジン-1-イル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼ ピン-8-イル)プタン-1-オン

収量: 41 mg

HPLC 分析(条件B): 純度 99% (保持時間: 1.675分)

MS (APCI+): 3 9 2 (M+H)

実施例96

4-(4-ベンズヒドリルピペラジン-1-イル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベン

5 ズアゼピン-8-イル)ブタン-1-オン

収量:89 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 93% (保持時間: 2.632分)

MS (APCI+): 468 (M+H)

10 実施例 9 7

4-{4-[ビス(4-フルオロフェニル)メチル]ピペラジン-1-イル}-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル)プタン-1-オン

収量:40 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 94% (保持時間: 2.779分)

15 MS (APCI+): 5 O 4 (M+H)

実施例98

4-{4-[(4-クロロフェニル)(フェニル)メチル]ピペラジン-1-イル}-1-(2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル)ブタン-1-オン

20 収量: 42 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 99% (保持時間: 2.973分)

MS (APCI+): 5 0 2 (M+H)

実施例99

25 4-[4-(4-クロロベンジル) ピペラジン-1-イル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル) プタン-1-オン

収量:11 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 93% (保持時間: 2.073分)

MS (APCI+): 4 2 6 (M+H)

実施例100

4-[4-(1-ナフチルメチル) ピペラジン-1-イル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル) ブタン-1-オン

5 収量:28 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 96% (保持時間: 2.261分)

MS (APCI+): 4 4 2 (M+H)

実施例101

10 4-[4-(4-フルオロベンジル) ピペラジン-1-イル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル) ブタン-1-オン

収量:18 mg

HPLC 分析(条件B): 純度 77% (保持時間: 1.701分)

MS (APCI+): 4 1 0 (M+H)

15

実施例102

4-[(2-{[ビス(4-フルオロフェニル)メチル]アミノ}エチル)アミノ]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル)ブタン-1-オン

収量:18 mg

20 HPLC 分析(条件A): 純度 75% (保持時間: 2.667分)

MS (APCI+): 5 0 6 (M+H)

実施例103

4-(4-ベンジルピペリジン-1-イル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼ

25 ピン-8-イル) ブタン-1-オン

収量:59 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 96% (保持時間: 2.463分)

MS (APCI+): 3 9 1 (M+H)

実施例104

4-[4-(4-フルオロベンジル) ピペリジン-1-イル]-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル) プタン-1-オン

収量: 43 mg

5 HPLC 分析(条件A): 純度 98% (保持時間: 2.538分)

MS (APCI+): 4 0 9 (M+H)

実施例105

4-(4-フェニルピペラジン-1-イル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼ

10 ピン-8-イル)ブタン-1-オン

収量:41 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 98% (保持時間: 2.154分)

MS (APCI+): 3 7 8 (M+H)

15 実施例106

4-[4-(ベンズヒドリルオキシ) ピペリジン-1-イル)-1-(2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-2-ベンズアゼピン-8-イル) ブタン-1-オン

収量:48 mg

HPLC 分析(条件A): 純度 99% (保持時間: 2.874分)

20 MS (APCI+): 4 8 3 (M+H)

本発明におけるGPR14拮抗作用を有する化合物またはその塩を有効成分と して含有する血管作用剤(例、心筋梗塞予防治療剤、心不全予防治療剤など)は、 例えば、次のような処方によって製造することができる。

25 製剤例

1. カプセル剤

(1) 実施例1で得られた化合物 40mg

(2) ラクトース 70mg

(3) 微結晶セルロース9 m g

163

(4) ステアリン酸マグネシウム

1 mg

1カプセル 120mg

(1)、(2)と(3)および(4)の1/2を混和した後、顆粒化する。これに残りの(4)を加えて全体をゼラチンカプセルに封入する。

5

20

2. 錠剤

(1) 実施例1で得られた化合物 40mg

(2) ラクトース 58mg

(3) コーンスターチ 18mg

10 (4) 微結晶セルロース 3.5 mg

(5) ステアリン酸マグネシウム 0.5mg

1錠 120mg

(1)、(2)、(3)、(4)の2/3および(5)の1/2を混和後、顆粒化する。これに残りの(4)および(5)をこの顆粒に加えて錠剤に加圧成型する。

産業上の利用の可能性

本発明のGPR14拮抗作用を有する化合物〔式(I)で表される化合物および式(II)で表される化合物を含む〕またはその塩は、強いGPR14拮抗作用を有するので、種々の血管作用剤(好ましくは、血管収縮抑制剤)ならびに種々の疾患(好ましくは、虚血性心筋梗塞、鬱血性心不全などの治療のために有利に使用できる。

配列表フリーテキスト

25 配列番号:1

ヒトGPR14タンパク質をコードするcDNAのスクリーニング用のDNA

配列番号:2

ヒトGPR14タンパク質をコードするcDNAのスクリーニング用のDNA

164

請 求 の 範 囲

1. 式(I)

$$R^{12} \xrightarrow{N} C_{a} C_{a}$$

[式中、 R^{1} は水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を示し、 X^a は直鎖部分を構成する原子の数が $1\sim12$ のスペーサーを示し、 R^{1} および X^a は結合して環を形成していてもよく、 A^a は置換されていてもよいアミノ基または置換されていてもよい含窒素複素環基を示し、 R^{1} 2 は置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアミノ基を示し、 R^{1} 3 は置換されていてもよい炭化水素基を示し、 B^a 環および C^a 環はそれぞれさらに置換されていてもよいベンゼン環を示す。]を除く)]で表される化合物またはその塩を含有してなるGPR14拮抗剤。

- 20 2. Arが置換されていてもよいフェニル基である請求項1記載の剤。
 - 3. Arが式

15

165

$$R^{1}-N$$
 $(CH_{2})_{m}$
 A

[式中、R¹ は(1) 水素原子、

5

10

15

20

(2) (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、

(v) ヒドロキシ基、(vi) C_{1-6} アルキル基(C_{1-6} アルキル基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(vii) C_{1-6} アルコキシ基(C_{1-6} アルコキシ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(viii) C_{1-6} アルキルチオ基(C_{1-6} アルキルチオ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(ix) アミノ基、(x) モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、

(xii) 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、 (xiii) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv) C_{1-6} アルキルースルホニルアミノ基、 (xv) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、 (xvi) カルボキシル基、 (xvii) ホルミル、 (xviii) C_{1-6} アルキルーカルボニル基、 (xix) カルバモイル基、 (xx) モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、 (xxi) ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、 (xxii) C_{1-6} アルキルスルホニル基、 (xxiii) C_{1-6} アルキルスルホニル基、 (xxiii) C_{1-6} アルキル基、 (xxiv) カルボキシルー C_{1-6} アルキル基、 (xxv) 窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし6個含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環基は、 (i')ハロゲン原子、 (ii') ニトロ基、 (iii') シアノ基、 (iv') オキソ基、 (v') ヒドロキシ基、 (vi') C_{1-6} アルキルチオ基、 (vii') C_{1-6} アルキルチオ基、 (vii') C_{1-6} アルキルチオ基、

6 アルキルアミノ基、(xii') 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素
 25 原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、(xiii') C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基、

(ix') アミノ基、(x') モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi') ジー C_{1-6}

20

25

(xiv') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xv') C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(xvii') カルボキシル基、(xvii') C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(xviii') カルバモイル基、(xix') モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、(xx') ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基および (xxi') C_{1-6} アルキルスルホニル基(以下、置換基P群と略記する)から選ばれる置換基で置換されていてもよい)、(xxvi) ウレイド基(このウレイド基は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{6-14} アリール基(この C_{6-14} アリール基は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい)または C_{7-16} アラルキル基で置換されていてもよい)、

10 (xxvii)チオウレイド基(このチオウレイド基は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{6} - $_{14}$ アリール基(この C_{6-14} アリール基は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい)または C_{7-16} アラルキル基で置換されていてもよい)、(xxviii)アミジノ基(このアミジノ基は、 C_{1-6} アルキル基または C_{6-14} アリール基(この C_{6-14} アリール基は、 C_{1-6} アルキル基または C_{6-14} アリール基は、コトロ基で置換されていてもよい)でモノまたはジ置換されていてもよい)、

(xxix) グアニジノ基(このグアニジノ基は、 C_{1-6} アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、(xxx) ピロリジノカルボニル、ピペリジノカルボニル、(4-メチルピペリジノ)カルボニル、(4-フェニルピペリジノ)カルボニル、(4-ベンジルピペリジノ)カルボニル、(4-ベンジルピペリジノ)カルボニル、

[4-(4-7)ルオロベンゾイル) ピペリジノ] カルボニル、(4-3) チャピペラジノ) カルボニル、(4-7) エニルピペラジノ) カルボニル、[4-(4-1) トロフェニル) ピペラジノ ノ] カルボニル、(4-(4-1)) カルボニル、(4-(4-1)) カルボニル、(4-(4-1)) カルボニル、チャールボールを選ばれる環状アミノカルボニル基、(xxxi) アミノチオカルボニル基(このアミノチオカルボニル基は、(21-6) アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、(xxxii) アミノスルホニル(このアミノスルホニルは、(21-6) アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、(xxxiii) フェニルスルホニルアミノは、(21-6) アルキルスルホニルアミノは、(21-6) アルスルホニルアミノは、(21-6) アルスルエールアミノは、(21-6) アルスルエールアミノは、(21-6) アルスルエールアミノは、(21-6) アルスルエールアミノ

_ g アルキル基、ハロゲン、C , _ g アルコキシ基、C , _ g アルキルーカルボ

ニルアミノ基またはニトロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、

167

(xxxv) スルフィノ基、 (xxxvi) スルフェノ基、 (xxxvii) C_{1-6} アルキルスルホ基、 (xxxviii) C_{1-6} アルキルスルフィノ基、 (xxxix) C_{1-6} アルキルスルフェノ基、 (xxxx) ホスホノ基、 (xxxxi) ジ C_{1-6} アルコキシホスホリル基、 (xxxxii) C_{1-4} アルキレンジオキシ、 (xxxxiii) フェニルチオ (このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい) または (xxxxiv) フェノキシ (このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい) から選ばれた置換基を 1 ないし 5 個有していてもよい直鎖状または分枝状の C_{1-6} アルキル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルケニル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、架橋環式 C_{8-14} 飽和炭化水素基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基、 C_{6-14} アリールーC C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、 C_{1-6} アルキニル基、 C_{3-7} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-6} アルキルまたは

5

10

- (3) (C=O) $-R^2$ °、 $-SO_2$ $-R^2$ °、 $-SO-R^2$ °、- (C=O) NR^3 ° R^2 °、- (C=O) $O-R^2$ °、- (C=S) $O-R^2$ ° または (C=S) NR^3 ° R^2 ° $[R^2$ ° および R^3 ° はそれぞれ同一または異なって、(i) 水素原子、(ii) (i') ハロゲン原子、(ii') ニトロ基、(iii') シアノ基、(iv') オキソ基、(v') ヒドロキシ基、(vi') C_{1-6} アルキル 基(COC_{1-6} アルキル基は、フェニルで置換されていてもよい)、

(xviii') カルバモイル基、(xix') モノーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル

10

15

20

25

基、(xx')ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイル基、(xxi')C₁₋₆アルキ ルスルホニル基、(xxii') C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキ ル基、 (xxiii') カルボキシルーC₁₋₆ アルキル基、 (xxiv') 窒素原子、酸 素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし 14員複素環基(この複素環基は、前記の置換基P群から選ばれる置換基を有し ていてもよい)、(xxv')フェニルチオ(このフェニルチオは、ハロゲンで置 換されていてもよい)または(xxvi')フェノキシ(このフェノキシは、ハロゲ ンで置換されていてもよい)(以下、置換基A群と略記する)から選ばれる置換 基を1ないし5個有していてもよい直鎖状または分枝状のC,^^アルキル基、 直鎖状または分枝状のC₂-6アルケニル基、直鎖状または分枝状のC₂-6ア ルキニル基、C₃₋₆シクロアルキル基、架橋環式C₈₋₁₄飽和炭化水素基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-16} 12 アルケニル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ アルキニル基、C₃₋₇ シ クロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-10} アルキルまたは(iii)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ない し6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素 環基は前記の置換基A群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい) を示すか、R² ° とR³ ° は互いに結合して隣接する窒素原子と共に5ないし9 員の含窒素飽和複素環基(この含窒素飽和複素環基は、前記の置換基A群から選 ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を形成してもよい。]から選ば れるアシル基を示し、

A環はさらに(i)アミノ基、(ii)モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(iii) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、(iv) 1 個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子 および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を 1 ないし 3 個有していてもよい 5 ないし 7 員環状アミノ基、(v) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(vi) アミノカルボニルオキシ基、(vii)モノー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルオキシ基、(vii)ジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルオキシ基、(ix) C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、(x)フェニルー C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、(x)フェニルー C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、(xii) フェニルー C_{1-6} アルキルースルホニルアミノ基、(xii)

169

フェニルスルホニルアミノ基、(xiii)ハロゲン原子、(xiv)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基および(xv)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基から選ばれる置換基を有していてもよいベンゼン環を示し、k およびmはそれぞれ独立して、0 ないし5 の整数を示し、1 < k + m < 5 である。〕で表される基である請求項1 記載の剤。

4. Arが式

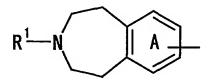
5

10

15

20

25



[式中、R¹ は(1) 水素原子、

(2) (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、

(v) ヒドロキシ基、(vi) C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(vii) C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(viii) C_{1-6} アルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(ix) アミノ基、(x) モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、

(xii) 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、(xiii) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv) C_{1-6} アルキルースルホニルアミノ基、(xv) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(xvi) カルボキシル基、(xvii) ホルミル、(xviii) C_{1-6} アルキルーカルボニル

ルースルホニルアミノ基、(xv) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(xvi)カルボキシル基、(xvi) ホルミル、(xvii) C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(xix)カルバモイル基、(xx)モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxi)ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxi)ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxii) C_{1-6} アルキルスルホニル基、(xxii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキル基、(xxiv) カルボキシルー C_{1-6} アルキル基、(xxv) 窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし6個含有する単環式または2ないし4環式複素環基(xxv)の複素環基は、(xxv)のアノ基、(xxv)にドロキシ基、(xxv)のアノ基、(xxv)が、xxv)のアノ基、(xxv)のでかに、(xxv)のでは、(xxv)のでは、(xxv)のでは、(xxv)のでは、(xxv)のでかに、(xxv)のでは、(

10

15

20

25

ルキル基、 (vii') C₁₋₆ アルコキシ基、 (viii') C₁₋₆ アルキルチオ基、 (ix') アミノ基、(x') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xi') ジーC₁₋ ₆ アルキルアミノ基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素 原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5 ないし7員環状アミノ基、(xiii') C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xv') C_{1-6} アルコキシ ーカルボニル基、(xvi')カルボキシル基、(xvii')C₁₋₆アルキルーカル ボニル基、(xviii')カルバモイル基、(xix')モノーC₁₋₆アルキルカルバ モイル基、(xx')ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基および(xxi') C_{1-6} 6 アルキルスルホニル基(以下、置換基Q群と略記する)から選択される置換基 で置換されていてもよい)、(xxvi)ウレイド基(このウレイド基は、C, - g アルキル基、C6-14アリール基(このC6-14アリール基は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル基、ハロ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換さ れていてもよい)または C_{7-16} アラルキル基で置換されていてもよい)、 (xxvii)チオウレイド基(このチオウレイド基は、C₁₋₆アルキル基、C₆ - 1 4 アリール基(このC₆₋₁₄ アリール基は、ハロゲン、C₁₋₆ アルキル 基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい)または C_{7-1-6} アラルキ ル基で置換されていてもよい)、(xxviii)アミジノ基(このアミジノ基は、C $_{1-6}$ アルキル基または C_{6-14} アリール基(この C_{8-14} アリール基は、 ニトロ基で置換されていてもよい)でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxix) グアニジノ基(このグアニジノ基は、C₁₋₆ アルキル基でモノまたは ジ置換されていてもよい)、(xxx)ピロリジノカルボニル、ピペリジノカルボ ニル、(4-メチルピペリジノ)カルボニル、(4-フェニルピペリジノ)カルボニル、 (4-ベンジルピペリジノ)カルボニル、(4-ベンゾイルピペリジノ)カルボニル、 [4-(4-フルオロベンゾイル)ピペリジノ]カルボニル、(4-メチルピペラジノ)カル ボニル、(4-フェニルピペラジノ)カルボニル、[4-(4-ニトロフェニル)ピペラジ ノ]カルボニル、(4-ベンジルピペラジノ)カルボニル、モルホリノカルボニル、 チオモルホリノカルボニルから選ばれる環状アミノカルボニル基、 (xxxi) アミ ノチオカルボニル基(このアミノチオカルボニル基は、 C_{1-6} アルキル基でモ

ノまたはジ置換されていてもよい)、(xxxii)アミノスルホニル(このアミノ スルホニルは、C₁₋₆アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxxiii) フェニルスルホニルアミノ (このフェニルスルホニルアミノは、 C_1 $_{-6}$ アルキル基、ハロゲン、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルーカルボ ニルアミノ基またはニトロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、 5 (xxxv) スルフィノ基、(xxxvi) スルフェノ基、(xxxvii) C₁₋₆ アルキル スルホ基、(xxxviii) C_{1-6} アルキルスルフィノ基、(xxxix) C_{1-6} アル キルスルフェノ基、 (xxxx) ホスホノ基、 (xxxxi) ジ C_{1-6} アルコキシホス ホリル基、(xxxxii) C_{1-4} アルキレンジオキシ、(xxxxiii)フェニルチオ 10 (このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい) または (xxxxiv) フ ェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)から選ばれる 置換基を1ないし5個有していてもよい直鎖状または分枝状の C_{1-6} アルキル 基、直鎖状または分枝状のC2-6アルケニル基、直鎖状または分枝状のC2-6 $_6$ アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、架橋環式 $C_{8-1.4}$ 飽和炭化水素 15 基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基、 C_{6-14} アリールーC 2-12 アルケニル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ アルキニル基、C₃ $_7$ シクロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-6} 10アルキルまたは

(3) - (C=O) -R²°、、-SO₂ -R²°、、-SO-R²°、、-(C=
 O) NR³° R²°、、-(C=O) O-R²°、、-(C=S) O-R²° または - (C=S) NR³° R²° [R²° およびR³° はそれぞれ同一または異なって、(i) 水素原子、(ii) (i') ハロゲン原子、(ii') ニトロ基、(iii') シアノ基、(iv') オキソ基、(v') ヒドロキシ基、(vi') C_{1 - 6} アルキル 基 (このC_{1 - 6} アルキル基は、フェニルで置換されていてもよい)、

10

15

20

25

アシル基を示し、

から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、 (xiii') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv') C_{1-6} アルキルースルホニルアミノ基、 (xv') C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、 (xvi') カルボキシル基、 (xvii') C_{1-6} アルキルーカルボニル基、

(xvi') カルボキシル基、(xvii') C₁₋₆ アルキルーカルボニル基、 (xviii') カルバモイル基、(xix') モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル 基、 (xx') ジーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル基、 (xxi') C₁₋₆ アルキ ルスルホニル基、 (xxii') C₁₋₆ アルコキシーカルボニルーC₁₋₆ アルキ ル基、 (xxiii') カルボキシルーC₁₋₆ アルキル基、 (xxiv') 窒素原子、酸 索原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし 14員複素環基(この複素環基は、前記の置換基Q群から選ばれる置換基を有し ていてもよい)、(xxv')フェニルチオ(このフェニルチオは、ハロゲンで置 換されていてもよい) または (xxvi') フェノキシ (このフェノキシは、ハロゲ ンで置換されていてもよい)(以下置換基B群と略記する)から選ばれる置換基 を1ないし5個有していてもよい直鎖状または分枝状のC,_ 。アルキル基、直 鎖状または分枝状のC。- 。アルケニル基、直鎖状または分枝状のC。- 。アル キニル基、C₃₋₆シクロアルキル基、架橋環式C₈₋₁₄飽和炭化水素基、C 6-14 アリール基、C₇₋₁₆ アラルキル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁ $_2$ アルケニル基、 C_{6-1} $_4$ アリールー C_{2-1} $_2$ アルキニル基、 C_{3-7} シク ロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-10} ア ルキルまたは(iii)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし 6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環 基は前記の置換基B群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を 示すか、R² ° とR³ ° は互いに結合して隣接する窒素原子と共に5ないし9員 の含窒素飽和複素環基(この含窒素飽和複素環基は前記の置換基B群から選ばれ る置換基を1ないし5個有していてもよい)を形成してもよい。] から選ばれる

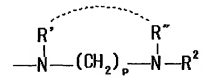
A環はさらに(i) アミノ基、(ii) モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(iii) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、(iv) 1 個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3 個有していてもよい5な

いし7員環状アミノ基、(v) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(vi)アミノカルボニルオキシ基、(vii)モノー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルオキシ基、(viii)ジー C_{1-6} アルキルアミノーカルボニルオキシ基、

(ix) C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、(x)フェニルー C_{1-6} アルキルアミノ、(xi)フェニルー C_{1-6} アルキルースルホニルアミノ基、(xii)フェニルスルホニルアミノ基、(xii)ハロゲン原子、(xiv)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、および(xv)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキン基から選ばれる置換基を有していてもよいベンゼン環を示す。]で表される基である請求項1記載の剤。

- 5. Xが-CO-、-O-、-NR³ a -、-NR³ a CO-、-S-、-SO -、-SO₂ -、-SO₂ NR³ a -、-SO₂ NHCONR³ a -、-SO₂ NHC (=NH) NR³ a -、-CS-、-CR³ a (R³ b) -、-C (=C R³ a (R³ b)) -、-C (=NR³ a) -または-CONR³ a (ここで、R³ a およびR³ b はそれぞれ独立して、水素原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アミノ基、C_{1 6} アルキル基またはC_{1 6} アルコキシ基を示す。)で表される基である請求項1記載の剤。
 - 6. Xが-CO-、-O-、 $-SO_2-$ 、 $-SO_2$ NR^3 $^a-$ 、 $-CR^3$ a (R^3 b) -または $-CONR^3$ $^a-$ (ここで、 R^3 a および R^3 b はそれぞれ独立して、水素原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を示す)で表される基である請求項5記載の剤。
 - 7. Xが $-CONR^3$ a (ここで、 R^3 a は、水素原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を示す)で表される基である請求項 5 記載の剤。
 - 8. Rが水素原子である請求項1記載の剤。
- 25 9. Yが式

20



[式中、R² は(1) 水素原子、

(2) $- (C=O) -R^{2}$ \circ $-SO_{2} -R^{2}$ \circ $-SO-R^{2}$ \circ -(C=O)O) NR 3 ° R 2 ° 、 - (C=O) O-R 2 ° 、 - (C=S) O-R 2 ° または - (C=S) NR^3 ° R^2 ° $[R^2$ ° および R^3 ° はそれぞれ同一または異なっ て、(i) 水素原子、(ii) (i') ハロゲン原子、(ii') ニトロ基、(iii') 5 シアノ基、(iv') オキソ基、(v') ヒドロキシ基、(vi') C, _ 6 アルキル 基(このC₁₋₆アルキル基は、フェニルで置換されていてもよい)、 (vii') C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、フェニルで置 換されていてもよい)、(viii')C₁₋₈アルキルチオ基(このC₁₋₈アル キルチオ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(ix')アミノ基、(x') モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi') ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 10 (xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子 から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミ ノ基、(xiii')C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv')C₁₋₆ア ルキルースルホニルアミノ基、(xv') C₁₋₆ アルコキシーカルボニル基、 (xvi') カルボキシル基、(xvii') C₁₋₆ アルキルーカルボニル基、 15 (xviii') カルバモイル基、(xix') モノーC, - 6 アルキルーカルバモイル 基、(xx') ジーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル基、(xxi') C₁₋₆ アルキ ルスルホニル基、(xxii') C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキ ル基、(xxiii') カルボキシルーC₁₋₆ アルキル基、(xxiv') 窒素原子、酸 20 素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし 14員複素環基(この複素環基は、(i'') ハロゲン原子、(ii'') ニトロ基、 (iii'')シアノ基、(iv'')オキソ基、(v'')ヒドロキシ基、(vi'')C₁_ 。アルキル基、 (vii'') C_{1 - 6} アルコキシ基、 (viii'') C_{1 - 6} アルキル チオ基、(ix'') アミノ基、(x'') モノーC, _ g アルキルアミノ基、 (xi'') ジーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xii'') 炭素原子と1個の窒素原子 25 以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3 個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、 (xiii'') C, _ 6 アルキルー カルボニルアミノ基、(xiv'') C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xv'') C₁₋₆ アルコキシーカルボニル基、(xvi'') カルボキシル基、

5

10

15

25

(xvii'') C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(xviii'') カルバモイル基、(xix'') モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、(xx'') ジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基および (xxi'') C_{1-6} アルキルスルホニル基(以下、置換基R群と略記する)から選ばれる置換基で置換されていてもよい)、

- 換基C群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示すか、R² ° とR³ ° は互いに結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい 5ないし9員の含窒素飽和複素環基(この含窒素飽和複素環基は前記の置換基C 群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を形成してもよい。] から選ばれるアシル基、
 - (3) (i) ハロゲン原子、 (ii) ニトロ基、 (iii) シアノ基、 (iv) オキソ基、 (v) ヒドロキシ基、 (vi) C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、 (vii) C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、 (viii) C_{1-6} アルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、 (ix) アミノ基、 (x) モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、 (xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 (xii) 炭素原子と 1 個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子か

ら選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ

基、 (xiii) C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv) C₁₋₆ アルキ ルースルホニルアミノ基、 (xv) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、 (xvi)カルボキシル基、 (xvii) ホルミル、 (xviii) C₁₋₆ アルキルーカルボニル 基、(xix) カルバモイル基、(xx) モノーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル基、 (xxi) ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxii) C_{1-6} アルキルス 5 ルホニル基、 (xxiii) C₁₋₆ アルコキシーカルボニルーC₁₋₆ アルキル基、 (xxiv) カルボキシルーC₁₋₆ アルキル基、(xxv) 窒素原子、酸素原子およ び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし6個含有する単環式または2ない し4環式複素環基(この複素環基は、前記の置換基R群から選ばれる置換基を有 していてもよい)(xxvi)ウレイド基(このウレイド基は、C₁₋₆アルキル基、 10 C_{6-14} アリール基(この C_{6-14} アリール基は、ハロゲン、 C_{1-6} アル キル基、ハロC1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基で置換されていてもよ い)または C_{7-16} アラルキル基で置換されていてもよい)、(xxvii)チオ ウレイド基(このチオウレイド基は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{6-1-4} アリール 基(この $C_{\theta-1}$ 4 アリール基は、ハロゲン、 $C_{1-\theta}$ アルキル基、 $C_{1-\theta}$ ア 15 ルコキシ基で置換されていてもよい) または C_{7-16} アラルキル基で置換され ていてもよい)、(xxviii)アミジノ基(このアミジノ基は、 C_{1-6} アルキル 基またはC₆₋₁₄アリール基(このC₆₋₁₄アリール基は、ニトロ基で置換 されていてもよい)でモノまたはジ置換されていてもよい)、(xxix)グアニジ ノ基(このグアニジノ基は、 C_{1-6} アルキル基でモノまたはジ置換されていて 20 もよい)、(xxx)ピロリジノカルボニル、ピペリジノカルボニル、(4-メチルピ ペリジノ)カルボニル、(4-フェニルピペリジノ)カルボニル、(4-ベンジルピペリ ジノ)カルボニル、(4-ベンゾイルピペリジノ)カルボニル、[4-(4-フルオロベン ゾイル) ピペリジノ]カルボニル、(4-メチルピペラジノ)カルボニル、(4-フェニ ルピペラジノ)カルボニル、[4-(4-ニトロフェニル)ピペラジノ]カルボニル、(4-25 ベンジルピペラジノ)カルボニル、モルホリノカルボニル、チオモルホリノカル ボニルから選ばれる環状アミノカルボニル基、(xxxi)アミノチオカルボニル基 (このアミノチオカルボニル基は、 C_{1-6} アルキル基でモノまたはジ置換され ていてもよい)、(xxxii)アミノスルホニル(このアミノスルホニルは、C,

- g アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、(xxxiii)フェニルス ルホニルアミノ (このフェニルスルホニルアミノは、C, _ g アルキル基、ハロ ゲン、C₁₋₆アルコキシ基、C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基またはニ トロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、(xxxv)スルフィノ基、 (xxxvi) スルフェノ基、 (xxxvii) C_{1 - 6} アルキルスルホ基、 (xxxviii) C 5 $_{1-6}$ アルキルスルフィノ基、(xxxix) C_{1-6} アルキルスルフェノ基、 (xxxx) ホスホノ基、(xxxxi) ジC₁₋₆ アルコキシホスホリル基、 (xxxxii) C₁₋₄ アルキレンジオキシ、(xxxxiii) フェニルチオ (このフェ ニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい)または(xxxxiv)フェノキシ 10 (このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)(以下置換基D群と略 記する)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい直鎖状または分枝 状のC₁₋₆アルキル基、直鎖状または分枝状のC₂₋₆アルケニル基、直鎖状 または分枝状のC2-6アルキニル基、C3-6シクロアルキル基、架橋環式C 8-14 飽和炭化水素基、C6-14 アリール基、C7-16 アラルキル基、C 6-14 アリールーC₂₋₁₂ アルケニル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ 15 アルキニル基、C3-7シクロアルキルーC1-6アルキル基、ビフェニルまた はビフェニルーC, _, 。アルキルまたは

(4) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環基は、前記の置換基D群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示し、pは1ないし3の整数を示し、

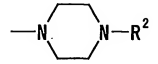
R'およびR''はそれぞれ水素原子またはC₁₋₆ アルキル基(このC₁₋₆ アルキル基は、前記の置換基D群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示し、またR'およびR''は結合して炭素原子と2個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1個含有していてもよい5ないし9員の含窒素複素環を形成していてもよい。]で表される基である請求項1記載の剤。

10. Yが式

20

25

178



5

10

20

25

[式中、R² は(1) 水素原子、(2) - (C=O) - R² °、-SO₂ - R² $^{\circ}$ \ $-SO-R^{2}$ $^{\circ}$ \ - (C=O) NR 3 $^{\circ}$ R 2 $^{\circ}$ \ - (C=O) O-R 2 $^{\circ}$ \ $-(C=S)O-R^2$ ° または $-(C=S)NR^3$ ° R^2 ° $[R^2$ ° および R^3 。 はそれぞれ同一または異なって、(i)水素原子、(ii)直鎖状または分枝状 のC1-6アルキル基、直鎖状または分枝状のC2-6アルケニル基、直鎖状ま たは分枝状の C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、架橋環式 C_8 - 1 4 飽和炭化水素基、C₆₋₁₄ アリール基、C₇₋₁₆ アラルキル基、C₆ $_{-1}$ 4 アリールー C_{2-1} 2 アルケニル基、 C_{6-1} 4 アリールー C_{2-1} 2 ア ルキニル基、 C_{3-7} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたは ビフェニルーC, _, 。アルキルまたは(iii)窒素原子、酸素原子または硫黄 原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4 環式複素環基を示すか、R2cとR3cは互いに結合して隣接する窒素原子と共 に5ないし9員の含窒素飽和複素環基を形成してもよい(この含窒素飽和複素環 基は、(i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、 15 · (v) ヒドロキシ基、(vi) C, _ 。アルキル基(このC, _ 。アルキル基は、 フェニルで置換されていてもよい)、(vii) C, - 6 アルコキシ基(このC, $_{-6}$ アルコキシ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(viii) C_{1-6} ア ルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、フェニルで置換されていてもよ い)、(ix) アミノ基、(x) モノーC, _ 6 アルキルアミノ基、(xi) ジーC 1-6 アルキルアミノ基、(xii) 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、 酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよ い5ないし7員環状アミノ基、(xiii) C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv) C_{1-6} アルキルースルホニルアミノ基、(xv) C_{1-6} アルコキシー カルボニル基、 (xvi) カルボキシル基、 (xvii) C₁₋₆ アルキルーカルボニ ル基、(xviii)カルバモイル基、(xix)モノーC₁₋₆ アルキルーカルバモイ ル基、(xx)ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxi) C_{1-6} アルキ

ルスルホニル基、 (xxii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキル基、 (xxiv) 窒素原子、酸素原子 xxiv 登素原子、酸素原子 xxiv では、 xx

- (iii') シアノ基、(iv') オキソ基、(v') ヒドロキシ基、(vi') C₁₋₆ ア 5 ルキル基、(vii') C₁₋₆ アルコキシ基、(viii') C₁₋₆ アルキルチオ基、 (ix') アミノ基、(x') モノーC, _ 6 アルキルアミノ基、(xi') ジーC, _ 。アルキルアミノ基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素 原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5 ないし7員環状アミノ基、(xiii') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、 10 (xiv') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xv') C_{1-6} アルコキシ ーカルボニル基、(xvi')カルボキシル基、(xvii') C₁₋₆ アルキルーカル ボニル基、(xviii')カルバモイル基、(xix')モノーC, _ g アルキルカルバ モイル基、(xx')ジーC₁₋₆アルキルカルバモイル基および(xxi')C₁₋ 。アルキルスルホニル基(以下、置換基S群と略記する)から選ばれる置換基で 15 置換されていてもよい)、(xxv)フェニルチオ(このフェニルチオは、ハロゲ ンで置換されていてもよい)または(xxvi)フェノキシ(このフェノキシは、ハ ロゲンで置換されていてもよい)から選ばれる置換基を1ないし5個有していて もよい)。]から選ばれるアシル基、
- (3) (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、(v) ヒドロキシ基、(vi) C₁₋₆ アルキル基(このC₁₋₆ アルキル基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(vii) C₁₋₆ アルコキシ基(このC₁₋₆ アルコキシ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(viii) C₁₋₆ アルキルチオ基(このC₁₋₆ アルキルチオ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(ix) アミノ基、(x) モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xi) ジーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xii) 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、(xiii) C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv) C₁₋₆ アルキ

ルースルホニルアミノ基、(xv) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(xvi) カルボキシル基、(xvii)ホルミル、(xviii)C₁₋₆アルキルーカルボニル 基、(xix)カルバモイル基、(xx)モノーC₁₋₆アルキルーカルバモイル基、 (xxi) ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxii) C_{1-6} アルキルス ルホニル基、 (xxiii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキル基、 5 (xxiv) カルボキシルーC₁₋₆ アルキル基、(xxv) 窒素原子、酸素原子およ び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし6個含有する単環式または2ない し4環式複素環基(この複素環基は、前記の置換基S群から選ばれる置換基で置 換されていてもよい)、(xxvi)ウレイド基(このウレイド基は、 C_{1-6} アル キル基、 C_{6-14} アリール基(この C_{6-14} アリール基は、ハロゲン、 C_{1} - 6 アルキル基、ハロC₁₋₆ アルキル基、C₁₋₆ アルコキシ基で置換されて いてもよい)またはC7-16アラルキル基で置換されていてもよい)、 (xxvii) チオウレイド基(このチオウレイド基は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{6} -14 アリール基(この C_{6-14} アリール基は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル 基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい)または C_{7-1-6} アラルキ ル基で置換されていてもよい)、(xxviii)アミジノ基(このアミジノ基は、C $_{1-6}$ アルキル基または C_{6-14} アリール基(この C_{6-14} アリール基は、 ニトロ基で置換されていてもよい)でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxix) グアニジノ基(このグアニジノ基は、C₁₋₆ アルキル基でモノまたは ジ置換されていてもよい)、(xxx)ピロリジノカルボニル、ピペリジノカルボ ニル、(4-メチルピペリジノ)カルボニル、(4-フェニルピペリジノ)カルボニル、 (4-ベンジルピペリジノ)カルボニル、(4-ベンゾイルピペリジノ)カルボニル、 [4-(4-フルオロベンゾイル)ピペリジノ]カルボニル、(4-メチルピペラジノ)カル ボニル、(4-フェニルピペラジノ)カルボニル、[4-(4-ニトロフェニル)ピペラジ ノ]カルボニル、(4-ベンジルピペラジノ)カルボニル、モルホリノカルボニル、 チオモルホリノカルボニルから選ばれる環状アミノカルボニル基、(xxxi)アミ ノチオカルボニル基(このアミノチオカルボニル基は、C₁₋₆アルキル基でモ ノまたはジ置換されていてもよい)、(xxxii)アミノスルホニル (このアミノ スルホニルは、 C_{1-6} アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、

10

15

20

25

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

(xxxiii) フェニルスルホニルアミノ (このフェニルスルホニルアミノは、C, - g アルキル基、ハロゲン、C₁₋₆ アルコキシ基、C₁₋₆ アルキルーカルボ ニルアミノ基またはニトロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、 (xxxv) スルフィノ基、(xxxvi) スルフェノ基、(xxxvii) C_{1 - 6} アルキル スルホ基、 (xxxviii) C₁₋₆ アルキルスルフィノ基、 (xxxix) C₁₋₆ アル 5 キルスルフェノ基、(xxxx) ホスホノ基、(xxxxi) ジC, _ g アルコキシホス ホリル基、 (xxxxii) C₁₋₄ アルキレンジオキシ、 (xxxxiii) フェニルチオ (このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい) または (xxxxiv) フ ェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)(以下、置換 基E群と略記する)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい直鎖状 10 または分枝状のC, - 6 アルキル基、直鎖状または分枝状のC, - 6 アルケニル 基、直鎖状または分枝状のC2-6アルキニル基、C3-6シクロアルキル基、 架橋環式C₈₋₁ 飽和炭化水素基、C₆₋₁ アリール基、C₇₋₁ アラル キル基、C₆₋₁₄ アリール-C₂₋₁₂ アルケニル基、C₆₋₁₄ アリール- C_{2-1} アルキニル基、 C_{3-1} シクロアルキル $-C_{1-6}$ アルキル基、ビフ 15 ェニルまたはビフェニルーC₁₋₁₀アルキルまたは

(4) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環基は前記の置換基と群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示す。]で表される基である請求項1記載の剤。

11. Yが式

20

$$\begin{array}{c} R' & R'' \\ --N --- (CH_2) & \overline{2} - N -- R^2 \end{array}$$

[式中、R² は

(1) 水素原子、

(2) - (C=O) -R²°、、-SO₂ -R²°、、-SO-R²°、、- (C=O) NR³°R²°、、- (C=O) O-R²°、、- (C=S) O-R²°または - (C=S) NR³°R²° [R²°およびR³°はそれぞれ同一または異なって、(i) 水素原子、(ii) 直鎖状または分枝状のC₁ - 6 アルキル基、直鎖状

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

または分枝状の C_{2-6} アルケニル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、架橋環式 C_{8-14} 飽和炭化水素基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルキニルまたはビフェニルー C_{1-10} アルキル・ C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-10} アルキルまたは(iii)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示すか、 R^2 でと R^3 には互いに結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい5ないし9員の含窒素飽和複素環基を形成してもよい(この含窒素飽和複素環基は、

10 (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、

5

- (v) ヒドロキシ基、(vi) C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、フェニルで置換されていてもよい)、(vii) C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(viii) C_{1-6} アルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、フェニルで置換されていてもよ
- い)、(ix)アミノ基、(x)モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi) 炭素原子と1 個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1 ないし3 個有していてもよい5 ないし7 員環状アミノ基、(xiii) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、
- (xiv) C_{1 6} アルキルースルホニルアミノ基、 (xv) C_{1 6} アルコキシー
 カルボニル基、 (xvi) カルボキシル基、 (xvii) C_{1 6} アルキルーカルボニル基、 (xviii) カルバモイル基、 (xix) モノーC_{1 6} アルキルーカルバモイル基、 (xx) ジーC_{1 6} アルキルーカルバモイル基、 (xxi) C_{1 6} アルキ
- ルスルホニル基、(xxii) C_{1-6} アルコキシーカルボニルー C_{1-6} アルキル基、(xxii)カルボキシルー C_{1-6} アルキル基、(xxiv)窒素原子、酸素原
- 25 子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし14 員複素環基(この複素環基は、(i')ハロゲン原子、(ii')ニトロ基、
 - (iii') シアノ基、(iv') オキソ基、(v') ヒドロキシ基、(vi') C₁₋₆ アルキル基、(vii') C₁₋₆ アルコキシ基、(viii') C₁₋₆ アルキルチオ基、(ix') アミノ基、(x') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xi') ジーC₁₋₆

WO 02/02530

5

10

 $_6$ アルキルアミノ基、($_{\rm xii'}$)炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、($_{\rm xii'}$) $_{\rm C_{1-6}}$ アルキルーカルボニルアミノ基、($_{\rm xiv'}$) $_{\rm C_{1-6}}$ アルキルーカルボニルアミノ基、($_{\rm xiv'}$) $_{\rm C_{1-6}}$ アルキルーカルボニルアミノ基、($_{\rm xvii'}$) $_{\rm C_{1-6}}$ アルキルーカルボニル基、($_{\rm xvii'}$)カルボキシル基、($_{\rm xvii'}$) $_{\rm C_{1-6}}$ アルキルカルバモイル基、($_{\rm xxi'}$)がカルバモイル基、($_{\rm xix'}$)を $_{\rm 1-6}$ アルキルカルバモイル基と($_{\rm xxi'}$)がのでは、 $_{\rm C_{1-6}}$ アルキルカルバモイル基とのフェニルチオは、 $_{\rm C_{1-6}}$ アルキルスルホニル基(以下、置換基工群と略記する)から選ばれる置換基で置換されていてもよい)、($_{\rm xxv}$) フェニルチオ($_{\rm C_{1-6}}$ アルチンで置換されていてもよい)または($_{\rm xxvi}$) フェノキシ($_{\rm C_{1-6}}$ アルマンで置換されていてもよい)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)。〕から選ばれるアシル基、

- (3) (i) ハロゲン原子、(ii)ニトロ基、(iii)シアノ基、(iv)オキソ基、
- . (v) ヒドロキシ基、(vi) C₁₋₆ アルキル基(このC₁₋₆ アルキル基は、
- 15. ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(vii) C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(viii) C_{1-6} アルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(ix)アミノ基、(x)モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi)ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、
- 20 (xii)炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、(xii) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv) C_{1-6} アルキルースルホニルアミノ基、(xv) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(xvi)カルボキシル基、(xvii)ホルミル、(xviii) C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(xxi) 基、(xix)カルバモイル基、(xx)モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxi)ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxi)ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxii) C_{1-6} アルキルスルホニル基、(xxiii) C_{1-6} アルキルスルホニル基、(xxiii) C_{1-6} アルキル基、(xxii)カルボキシルー C_{1-6} アルキル基、(xxii)カルボキシルー C_{1-6} アルキル基、(xxi)窒素原子、酸素原子およ

び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし6個含有する単環式または2ない

し4環式複素環基(この複素環基は、前記の置換基T群から選ばれる置換基で置 換されていてもよい)、(xxvi)ウレイド基(このウレイド基は、C_{、-。}アル キル基、 C_{6-14} アリール基(この C_{6-14} アリール基は、ハロゲン、 C_{1} - 6 アルキル基、ハロC₁ - 6 アルキル基、C₁ - 8 アルコキシ基で置換されて 5 いてもよい)または C_{7-16} アラルキル基で置換されていてもよい)、 (xxvii) チオウレイド基(このチオウレイド基は、C, _ g アルキル基、C g - 1 4 アリール基(このC₆₋₁₄ アリール基は、ハロゲン、C₁₋₆ アルキル 基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい) または C_{7-1-6} アラルキ ル基で置換されていてもよい)、(xxviii)アミジノ基(このアミジノ基は、C 1 - 6 アルキル基またはC6 - 1 4 アリール基(このC6 - 1 4 アリール基は、 10 ニトロ基で置換されていてもよい)でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxix) グアニジノ基(このグアニジノ基は、C, _ g アルキル基でモノまたは ジ置換されていてもよい)、(xxx)ピロリジノカルボニル、ピペリジノカルボ ニル、(4-メチルピペリジノ)カルボニル、(4-フェニルピペリジノ)カルボニル、 15 (4-ベンジルピペリジノ)カルボニル、(4-ベンゾイルピペリジノ)カルボニル、 [4-(4-フルオロベンゾイル)ピペリジノ]カルボニル、(4-メチルピペラジノ)カル ボニル、(4-フェニルピペラジノ)カルボニル、[4-(4-ニトロフェニル) ピペラジ J]カルボニル、(4-ベンジルピペラジノ)カルボニル、モルホリノカルボニル、 チオモルホリノカルボニルから選ばれる環状アミノカルボニル基、(xxxi)アミ 20 ノチオカルボニル基(このアミノチオカルボニル基は、C₁₋₆アルキル基でモ ノまたはジ置換されていてもよい)、(xxxii)アミノスルホニル(このアミノ スルホニルは、 C_{1-6} アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxxiii) フェニルスルホニルアミノ (このフェニルスルホニルアミノは、C, _ ₆ アルキル基、ハロゲン、C₁ _{- 6} アルコキシ基、C₁ _{- 6} アルキルーカルボ ニルアミノ基またはニトロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、 25 (xxxv) スルフィノ基、(xxxvi) スルフェノ基、(xxxvii) C₁₋₆ アルキル スルホ基、(xxxviii)C₁₋₆アルキルスルフィノ基、(xxxix)C₁₋₆アル キルスルフェノ基、(xxxx)ホスホノ基、(xxxxi)ジ C_{1-6} アルコキシホス ホリル基、(xxxxii)C₁₋₄ アルキレンジオキシ、(xxxxiii)フェニルチオ

20

25

(このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい)または(xxxxiv)フェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)(以下、置換基F群と略記する)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルキール基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルケニル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルキール基、 C_{3-6} シクロアルキル基、架橋環式 C_{8-14} 飽和炭化水素基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-6} アルキール基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-7} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-16} アルキルまたは

- (4) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環基は前記の置換基F群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示し、R'およびR''はそれぞれ水素原子またはC₁₋₆アルキル基(このC₁₋₆アルキル基は、前記の置換基F群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示す。]で表される基である請求項1記載の剤。
 - 12. Yがピペリジノ基(このピペリジノ基は、
 - (1) (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、 (v) ヒドロキシ基、(vi) C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(vii) C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(viii) C_{1-6} アルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(ix)アミノ基、(x)モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、
 - (xii)炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、(xiii) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv) C_{1-6} アルキルースルホニルアミノ基、(xv) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(xvi)カルボキシル基、(xvii)ホルミル、(xviii) C_{1-6} アルキルーカルボニル基、(xix)カルバモイル基、(xxi)モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、

WO 02/02530

(xxi) ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、(xxii) C_{1-6} アルキルス ルホニル基、(xxiii)C₁₋₆ アルコキシーカルボニルーC₁₋₆ アルキル基、 (xxiv) カルボキシルーC₁₋₆ アルキル基、(xxv) 窒素原子、酸素原子およ び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし6個含有する単環式または2ない 5 し4環式複素環基(この複素環基は、(i')ハロゲン原子、(ii')ニトロ基、 (iii') シアノ基、(iv') オキソ基、(v') ヒドロキシ基、(vi') C, - 6 ア ルキル基、(vii')C₁₋₆アルコキシ基、(viii')C₁₋₆アルキルチオ基、 (ix') アミノ基、 (x') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、 (xi') ジーC₁₋ 6 アルキルアミノ基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素 10 原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5 ないし7員環状アミノ基、(xiii') C, - g アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、(xv') C_{1-6} アルコキシ ーカルボニル基、(xvi')カルボキシル基、(xvii') C, _ 。アルキルーカル ボニル基、(xviii')カルバモイル基、(xix')モノーC, _ 6 アルキルカルバ モイル基、(xx')ジーC₁₋₆アルキルカルバモイル基および(xxi')C₁₋ 15 。アルキルスルホニル基(以下、置換基U群と略記する)から選ばれる置換基で 置換されていてもよい)、(xxvi)ウレイド基(このウレイド基は、C, - 6 ア ルキル基、C₆₋₁₄ アリール基(このC₆₋₁₄ アリール基は、ハロゲン、C $_{1-6}$ アルキル基、ハロ $_{1-6}$ アルキル基、 $_{1-6}$ アルコキシ基で置換され 20 ていてもよい)またはC₇₋₁₆アラルキル基で置換されていてもよい)、 (xxvii)チオウレイド基(このチオウレイド基は、C₁₋₆アルキル基、C₆ - 1 4 アリール基(このC₆₋₁₄ アリール基は、ハロゲン、C₁₋₆ アルキル 基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい)または C_{7-1-6} アラルキ ル基で置換されていてもよい)、(xxviii)アミジノ基(このアミジノ基は、C 1-6 アルキル基またはC6-14 アリール基(このC6-14 アリール基は、 25 ニトロ基で置換されていてもよい)でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxix) グアニジノ基(このグアニジノ基は、C₁₋₆ アルキル基でモノまたは ジ置換されていてもよい)、(xxx)ピロリジノカルボニル、ピペリジノカルボ ニル、(4-メチルピペリジノ)カルボニル、(4-フェニルピペリジノ)カルボニル、

(4-ベンジルピペリジノ)カルボニル、(4-ベンゾイルピペリジノ)カルボニル、 [4-(4-フルオロベンゾイル)ピペリジノ]カルボニル、(4-メチルピペラジノ)カル ボニル、(4-フェニルピペラジノ)カルボニル、[4-(4-ニトロフェニル)ピペラジ **丿]カルボニル、(4ーベンジルピペラジノ)カルボニル、モルホリノカルボニル、** 5 チオモルホリノカルボニルから選ばれる環状アミノカルボニル基、(xxxi)アミ ノチオカルボニル基(このアミノチオカルボニル基は、C, _ g アルキル基でモ ノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxxii) アミノスルホニル (このアミノ スルホニルは、C₁₋₆アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxxiii) フェニルスルホニルアミノ (このフェニルスルホニルアミノは、C, 10 _ 。アルキル基、ハロゲン、C, _ 。アルコキシ基、C, _ 。アルキルーカルボ ニルアミノ基またはニトロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、 (xxxv) スルフィノ基、(xxxvi) スルフェノ基、(xxxvii) C₁₋₆ アルキル スルホ基、(xxxviii)C, _ 。アルキルスルフィノ基、(xxxix)C, _ 。アル キルスルフェノ基、 (xxxx) ホスホノ基、 (xxxxi) ジC, _ g アルコキシホス 15 ホリル基、(xxxxii)C, _ 4 アルキレンジオキシ、(xxxxiii)フェニルチオ (このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい) または (xxxxiv) フ ェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)(以下、置換 基G群と略記する)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい直鎖状 または分枝状のC, _ 6 アルキル基、直鎖状または分枝状のC, _ 6 アルケニル 基、直鎖状または分枝状のC2-6アルキニル基、C3-6シクロアルキル基、 20 架橋環式C₈₋₁₄ 飽和炭化水素基、C₆₋₁₄ アリール基、C₇₋₁₆ アラル キル基、C₆₋₁₄アリールーC₂₋₁₂アルケニル基、C₆₋₁₄アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-7} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフ ェニルまたはビフェニルーC, _, 。アルキル、

(2) - (C=O) -R²°、、-SO₂ -R²°、、-SO-R²°、、- (C=O) NR³°R²°、 - (C=O) O-R²°、 - (C=S) O-R²° または - (C=S) NR³°R²° [R²°およびR³°はそれぞれ同一または異なって、(i) 水素原子、(ii) 直鎖状または分枝状のC₁ - 6 アルキル基、直鎖状または分枝状のC₂ - 6 アルキニ

10

15

20

25

るアシル基または

ル基、C_{3 - 6}シクロアルキル基、架橋環式C_{8 - 1 4}飽和炭化水素基、C_{6 -} 14 アリール基、C₇₋₁₆ アラルキル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ ア ルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-7} シクロア ルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-10} アルキ ルまたは(iii)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個 のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示すか、R2c とR3 c は互いに結合して隣接する窒素原子と共に5ないし9員の含窒素飽和複 素環基を形成してもよい(この含窒素飽和複素環基は、(i)ハロゲン原子、 (ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、(v) ヒドロキシ基、 (vi) C₁₋₆ アルキル基 (このC₁₋₆ アルキル基は、フェニルで置換されて いてもよい)、 (vii) C_{1-6} アルコキシ基(この C_{1-6} アルコキシ基は、 フェニルで置換されていてもよい)、(viii) C₁₋₆ アルキルチオ基(このC 1-6 アルキルチオ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(ix)アミノ基、 (x) モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 (xii) 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子か ら選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ 基、(xiii)C₁₋₈アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv)C₁₋₈アルキ ルースルホニルアミノ基、 (xv) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、 (xvi)カルボキシル基、 (xvii) C₁₋₆ アルキルーカルボニル基、 (xviii) カルバ モイル基、 (xix) モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、 (xx) ジー C_1 - 6 アルキルーカルバモイル基、 (xxi) C_{1 - 6} アルキルスルホニル基、 (xxii) C₁₋₆ アルコキシーカルボニルーC₁₋₆ アルキル基、(xxiii) カ ルボキシルーC₁₋₆アルキル基、(xxiv)窒素原子、酸素原子および硫黄原子 から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし14員複素環基(この 複素環基は、前記の置換基U群から選ばれる置換基で置換されていてもよい)、 (xxv)フェニルチオ(このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよ

い) または (xxvi) フェノキシ (このフェノキシは、ハロゲンで置換されていて

もよい)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)。]から選ばれ

- (3) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環基は前記の置換基G群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)で置換されていてもよい)である請求項1記載の剤。
- 5 13. nが1ないし5の整数である請求項1記載の剤。
 - 14.血管収縮抑制剤である請求項1記載の剤。
 - 15. 高血圧症、動脈硬化、心肥大、心筋梗塞または心不全の予防・治療剤である請求項1記載の剤。
 - 16. 式(II)

$$R^{1}-N \xrightarrow{A} X \xrightarrow{(CH)_{n}-Y'} (11)$$

15

25

[式中、R¹は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアシル基を示し、A環はさらに置換基を有していてもよいベンゼン環を示し、Xは直鎖部分を構成する原子の数が1ないし4のスペーサー(但し、一CO一を除く)を示し、nは1ないし10の整数を示し、Rは水素原子または置換されていてもよい炭化水素基であって、nの繰り返しにおいて、同一でも異なっていてもよく、またRはA環またはA環の置換基と結合して環を形成していてもよく、Y'は置換されていてもよいアミノ基を示す。]で表される化合物またはその塩。

- 17. 請求項16記載の化合物またはその塩のプロドラッグ。
- 20 18. R¹ が水素原子または置換されていてもよい炭化水素基である請求項16 記載の化合物。
 - 19. R¹ が水素原子である請求項16記載の化合物。
 - 20. $Xb^{5}-O-$, $-NR^{3}$ a -, $-NR^{3}$ a CO-, -S-, -SO-, -S $O_{2}-$, $-SO_{2}$ NR^{3} a -, $-SO_{2}$ $NHCONR^{3}$ a -, $-SO_{2}$ NHC(=NH) NR^{3} a -, -CS-, $-CR^{3}$ a $(R^{3}$ b) -, -C (= CR^{3} a

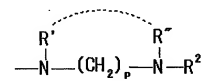
 $(R^{3 \text{ b}})$) -、-C(=NR $^{3 \text{ a}}$)-または-CONR $^{3 \text{ a}}$ - (ここで、 $R^{3 \text{ a}}$ および $R^{3 \text{ b}}$ はそれぞれ独立して、水素原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を示す。)で表される基である請求項16記載の化合物。

5 21. Xが $-SO_2$ NR^3 $^{\circ}$ - 、 $-CONR^3$ $^{\circ}$ - または $-CR^3$ $^{\circ}$ (R^3 $^{\circ}$) - (ここで、 R^3 $^{\circ}$ および R^3 $^{\circ}$ はそれぞれ独立して、水素原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を示す。)で表される基である請求項 20 記載の化合物。

22. Xが $-CONR^3$ a - (ここで、 R^3 a は、水素原子、シアノ基、ヒドロ キシ基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を示す。) で表される基である請求項 20 記載の化合物。

23. Rが水素原子である請求項16記載の化合物。

24. Y'が式



15 [式中、R² は(1) 水素原子、

(2) - (C=O) -R²°、、-SO₂ -R²°、、-SO-R²°、、- (C=O) NR³° R²°、、- (C=O) O-R²°、、- (C=S) O-R²° または - (C=S) NR³° R²° [R²° およびR³° はそれぞれ同一または異なって、(i) 水素原子、(ii) 直鎖状または分枝状のC₁₋₆ アルキル基、直鎖状または分枝状のC₂₋₆ アルケニル基、直鎖状または分枝状のC₂₋₆ アルキニル基、C₃₋₆ シクロアルキル基、架橋環式C₈₋₁₄ 飽和炭化水素基、C₈₋₁₄ アリール基、C₇₋₁₆ アラルキル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ アルケニル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ アルケニル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ アルキニルをにはビフェニルーC₁₋₁₀ アルキルまたは (iii) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示すか、R²° とR³° は互いに結合して隣接する窒素原子と共に5ないし9員の含窒素飽和複

素環基を形成してもよい(この含窒素飽和複素環基は、(i')ハロゲン原子、 (ii') ニトロ基、(iii') シアノ基、(iv') オキソ基、(v') ヒドロキシ基、 (vi') C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、フェニルで置換され ていてもよい)、(vii') C₁₋₆ アルコキシ基(このC₁₋₆ アルコキシ基は、 5 フェニルで置換されていてもよい)、(viii') C₁₋₆ アルキルチオ基(この C₁₋₆ アルキルチオ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(ix') アミ ノ基、(x') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xi') ジーC₁₋₆ アルキル アミノ基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および 硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員 環状アミノ基、 (xiii') C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv') C 10 $_{1-6}$ アルキルースルホニルアミノ基、 (xv') C_{1-6} アルコキシーカルボニ ル基、(xvi') カルボキシル基、(xvii') C, _ 6 アルキルーカルボニル基、 (xviii') カルバモイル基、(xix') モノーC, - 6 アルキルーカルバモイル基、 (xx') ジーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル基、(xxi') C₁₋₆ アルキルス ルホニル基、 (xxii') C₁₋₆ アルコキシーカルボニルーC₁₋₆ アルキル基、 15 (xxiii') カルボキシルー C_{1-6} アルキル基、 (xxiv') 窒素原子、酸素原子 および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし14員 複素環基(この複素環基は、(i'') ハロゲン原子、(ii'') ニトロ基、 (iii'') シアノ基、 (iv'') オキソ基、 (v'') ヒドロキシ基、 (vi'') C, _ $_6$ アルキル基、 $\left(vii''\right)$ C_{1-6} アルコキシ基、 $\left(viii''\right)$ C_{1-6} アルキル 20 チオ基、(ix'') アミノ基、(x'') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、 (xi'') ジーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xii'') 炭素原子と1個の窒素原子・ 以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3 個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、(xiii'') C₁₋₆ アルキルー カルボニルアミノ基、(xiv'') C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 25 (xv'') C₁₋₆ アルコキシーカルボニル基、(xvi'') カルボキシル基、 (xvii'') C₁₋₆ アルキルーカルボニル基、(xviii'') カルバモイル基、 (xix'') モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、(xx'') ジー C_{1-6} アル キルカルバモイル基および (xxi'') C₁₋₆ アルキルスルホニル基 (以下、置

10

15

20

25

192

換基V群と略記する)から選ばれる置換基で置換されていてもよい)、(xxv')フェニルチオ(このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい)または(xxvi')フェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)。]から選ばれるアシル基、

(3) (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、 (v) ヒドロキシ基、(vi) C, - g アルキル基(このC, - g アルキル基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(vii)C₁₋₆アルコキ シ基(このC₁₋₆アルコキシ基は、ハロゲンまたはフェニルで置換されていて もよい)、(viii) C_{1-6} アルキルチオ基(この C_{1-6} アルキルチオ基は、 ハロゲンまたはフェニルで置換されていてもよい)、(ix)アミノ基、(x)モ ノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xi) ジーC₁₋₆ アルキルアミノ基、 (xii)炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子か ら選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ 基、 (xiii) C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv) C₁₋₆ アルキ ν -スルホニルアミノ基、(xv) C_{1-6} アルコキシーカルボニル基、(xvi)カルボキシル基、 (xvii) ホルミル、 (xviii) C₁₋₆ アルキルーカルボニル 基、(xix) カルバモイル基、(xx) モノーC, _ g アルキルーカルバモイル基、 (xxi) ジーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル基、(xxii) C₁₋₆ アルキルス ルホニル基、 (xxiii) C, _ 6 アルコキシーカルボニルーC, _ 6 アルキル基、 (xxiv) カルボキシルーC₁₋₆ アルキル基、(xxv) 窒素原子、酸素原子およ び硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし6個含有する単環式または2ない し4環式複素環基(この複素環基は、前記の置換基V群から選ばれる置換基で置

ル基、 C_{6-14} アリール基(C_{6-14} アリール基は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル基、ハロ C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい)または C_{7-16} アラルキル基で置換されていてもよい)、

換されていてもよい)(xxvi)ウレイド基(このウレイド基は、C₁₋₆アルキ

(xxvii)チオウレイド基(このチオウレイド基は、 C_{1-6} アルキル基、 C_{6} C_{1-6} アリール基(この C_{6-1-4} アリール基は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル

基、C₁₋₆アルコキシ基で置換されていてもよい)またはC₇₋₁₆アラルキ ル基で置換されていてもよい)、(xxviii)アミジノ基(このアミジノ基は、C $_{1-6}$ アルキル基または C_{6-14} アリール基(この C_{6-14} アリール基は、 ニトロ基で置換されていてもよい)でモノまたはジ置換されていてもよい)、 5 (xxix)グアニジノ基(このグアニジノ基は、C_{・--6}アルキル基でモノまたは ジ置換されていてもよい)、(xxx)ピロリジノカルボニル、ピペリジノカルボ ニル、(4-メチルピペリジノ)カルボニル、(4-フェニルピペリジノ)カルボニル、 (4-ベンジルピペリジノ)カルボニル、(4-ベンゾイルピペリジノ)カルボニル、 [4-(4-フルオロベンゾイル)ピペリジノ]カルボニル、(4-メチルピペラジノ)カル 10 ボニル、(4-フェニルピペラジノ)カルボニル、[4-(4-ニトロフェニル) ピペラジ ノ]カルボニル、(4-ベンジルピペラジノ)カルボニル、モルホリノカルボニル、 チオモルホリノカルボニルから選ばれる環状アミノカルボニル基、(xxxi)アミ ノチオカルボニル基(このアミノチオカルボニル基は、C, _ g アルキル基でモ ノまたはジ置換されていてもよい)、(xxxii)アミノスルホニル(このアミノ 15 スルホニルは、C, _ g アルキル基でモノまたはジ置換されていてもよい)、 (xxxiii) フェニルスルホニルアミノ (このフェニルスルホニルアミノは、C, _ 6 アルキル基、ハロゲン、C, _ 6 アルコキシ基、C, _ 6 アルキルーカルボ ニルアミノ基またはニトロで置換されていてもよい)、(xxxiv)スルホ基、 (xxxv) スルフィノ基、(xxxvi) スルフェノ基、(xxxvii) C, _ 。 アルキル スルホ基、 (xxxviii) C₁₋₆ アルキルスルフィノ基、 (xxxix) C₁₋₆ アル 20 キルスルフェノ基、(xxxx)ホスホノ基、(xxxxi)ジC₁₋₆アルコキシホス ホリル基、 (xxxxii) C₁₋₄ アルキレンジオキシ、 (xxxxiii) フェニルチオ (このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい) または (xxxxiv) フ ェノキシ(このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)(以下、置換 25 基H群と略記する)から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい直鎖状 または分枝状の C_{1-6} アルキル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルケニル 基、直鎖状または分枝状のC2-6アルキニル基、C3-6シクロアルキル基、 架橋環式C₈₋₁₄ 飽和炭化水素基、C₆₋₁₄ アリール基、C₇₋₁₆ アラル キル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ アルケニル基、C₆₋₁₄ アリールー

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

 C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-7} シクロアルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-10} アルキルまたは

(4) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基(この複素環基は、前記の置換基H群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示し、pは1ないし3の整数を示し、

R'およびR''はそれぞれ水素原子または C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、前記の置換基日群から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)を示し、またR'およびR''は結合して炭素原子と2個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1個含有していてもよい5ないし9員の含窒素複素環を形成していてもよい。]で表される基である請求項16記載の化合物。

25. Y'が式

5

10

20

25

$$-N$$
 $N-R^2$

15 〔式中、R² は(1)水素原子、

(2) - (C=O) $-R^2$ °、 $-SO_2$ $-R^2$ °、 $-SO-R^2$ °、- (C=O) NR^3 ° R^2 °、- (C=O) $O-R^2$ °、- (C=S) $O-R^2$ ° または - (C=S) NR^3 ° R^2 ° $[R^2$ ° および R^3 ° はそれぞれ同一または異なって、(i) 水素原子、(ii) 直鎖状または分枝状の C_{1-6} アルキル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルケニル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、架橋環式 C_{8-14} 飽和炭化水素基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルケニル基、 C_{3-7} シクロアルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-10} アルキルまたは(iii)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示すか、 R^2 ° と R^3 ° は互いに結合して隣接する窒素原子と共に5ないし9員の含窒素飽和複

素環基を形成してもよい(この含窒素飽和複素環基は、(i)ハロゲン原子、 (ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) オキソ基、(v) ヒドロキシ基、 (vi) C₁₋₆ アルキル基(このC₁₋₆ アルキル基は、フェニルで置換されて いてもよい)、(vii) C₁₋₆ アルコキシ基(このC₁₋₆ アルコキシ基は、 フェニルで置換されていてもよい)、(viii) C_{1-6} アルキルチオ基(このC5 1-6 アルキルチオ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(ix)アミノ基、 (x) モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi) ジー C_{1-6} アルキルアミノ基、 (xii) 炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子か ら選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状アミノ 10 基、(xiii)C,_ 。アルキルーカルボニルアミノ基、(xiv)C,_ 。アルキ ルースルホニルアミノ基、(xv) C $_{1\ -\ 6}$ アルコキシーカルボニル基、(xvi) カルボキシル基、(xvii) C, - 6 アルキルーカルボニル基、(xviii) カルバ モイル基、 (xix) モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、 (xx) ジー C_{1} $_{-6}$ アルキルーカルバモイル基、(xxi) C_{1-6} アルキルスルホニル基、 (xxii)C_{1 - 6} アルコキシーカルボニルーC_{1 - 6} アルキル基、(xxiii)カ 15 ルボキシルーC₁₋₆アルキル基、(xxiv)窒素原子、酸素原子および硫黄原子 から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし14員複素環基(この 複素環基は、(i') ハロゲン原子、(ii') ニトロ基、(iii') シアノ基、 (iv') オキソ基、 (v') ヒドロキシ基、 (vi') C_{1-6} アルキル基、 (vii') C_{1-6} アルコキシ基、 (viii') C_{1-6} アルキルチオ基、 (ix') アミノ基、 20 (x') モノー C_{1-6} アルキルアミノ基、(xi') ジー C_{1-6} アルキルアミノ 基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原 子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員環状ア ミノ基、 (xiii') C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv') C_{1-6} アルキル-カルボニルアミノ基、(xv')C_{,- 6} アルコキシ-カルボニル基、 25 (xvi') カルボキシル基、(xvii') C₁₋₆ アルキルーカルボニル基、 (xviii') カルバモイル基、(xix') モノーC₁₋₆ アルキルカルバモイル基、 (xx') ジーC₁₋₆ アルキルカルバモイル基および(xxi') C₁₋₆ アルキル スルホニル基から選ばれる置換基で置換されていてもよい)、(xxv)フェニル

10

15

チオ (このフェニルチオは、ハロゲンで置換されていてもよい) または (xxvi) フェノキシ (このフェノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい) から選ばれる置換基を1ないし5個有していてもよい)。] から選ばれるアシル基、

- (3) (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) ヒドロキシ基、(v) C_{1-6} アルキル基または(vi) C_{1-6} アルコキシ基から選ばれる置換基を 1 ないし 5 個有していてもよい直鎖状または分枝状の C_{1-6} アルキル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルケニル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルケニル基、直鎖状または分枝状の C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-6} シクロアルキル基、架橋環式 C_{8-14} 飽和炭化水素基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3-14} アリールー C_{1-16} アルキルまたはビフェニルー C_{1-16} アルキルまたは
 - (4) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示す。]で表される基である請求項16記載の化合物。
 - 26. R^2 がハロゲン原子で置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基である請求項25記載の化合物。
 - 27. R² がハロゲン原子で置換されていてもよいベンジルまたはハロゲン原子 で置換されていてもよいジフェニルメチルである請求項25記載の化合物。
- 20 28. Y'が式

$$R' = R' = R'' = N - R^2$$

[式中、R² は(1) 水素原子、

(2) - (C=O) -R²°、-SO₂ -R²°、-SO-R²°、- (C=O) NR³° R²°、- (C=O) O-R²°、- (C=S) O-R²° または
 25 - (C=S) NR³° R²° [R²° およびR³° はそれぞれ同一または異なって、(i) 水素原子、(ii) 直鎖状または分枝状のC₁₋₆ アルキル基、直鎖状または分枝状のC₂₋₆ アルケニル基、直鎖状または分枝状のC₂₋₆ アルキニル基、C₃₋₆ シクロアルキル基、架橋環式C₈₋₁₄ 飽和炭化水素基、C₆₋

14 アリール基、C₇₋₁₆ アラルキル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ ア ルケニル基、C₆₋₁₄ アリールーC₂₋₁₂ アルキニル基、C₃₋₇ シクロア ルキルー C_{1-6} アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルー C_{1-10} アルキ ルまたは(iii)窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個 のヘテロ原子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示すか、R2 c 5 とR³ 。は互いに結合して隣接する窒素原子と共に5ないし9員の含窒素飽和複 素環基を形成してもよい(この含窒素飽和複素環基は、(i')ハロゲン原子、 (ii') ニトロ基、(iii') シアノ基、(iv') オキソ基、(v') ヒドロキシ基、 (vi') C_{1-6} アルキル基(この C_{1-6} アルキル基は、フェニルで置換され ていてもよい)、(vii') C, _ 6 アルコキシ基(このC, _ 6 アルコキシ基は、 10 フェニルで置換されていてもよい)、 (viii') C₁₋₆ アルキルチオ基 (この C₁₋₆ アルキルチオ基は、フェニルで置換されていてもよい)、(ix') アミ ノ基、(x') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xi') ジーC₁₋₆ アルキル アミノ基、(xii')炭素原子と1個の窒素原子以外に窒素原子、酸素原子および 硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3個有していてもよい5ないし7員 15 環状アミノ基、 (xiii') C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xiv') C $_{1-6}$ アルキルースルホニルアミノ基、 $\left(xv'\right)$ C_{1-6} アルコキシーカルボニ ル基、(xvi') カルボキシル基、(xvii') C₁₋₆ アルキルーカルボニル基、 (xviii') カルバモイル基、(xix') モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、 (xx') ジーC₁₋₆ アルキルーカルバモイル基、(xxi') C₁₋₆ アルキルス 20 ルホニル基、(xxii')C₁₋₆ アルコキシーカルボニルーC₁₋₆ アルキル基、 (xxiii') カルボキシルーC₁₋₆ アルキル基、(xxiv') 窒素原子、酸素原子 および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし4個含有する4ないし14員 複素環基(この複素環基は、(i'') ハロゲン原子、(ii'') ニトロ基、 25 (iii'') シアノ基、(iv'') オキソ基、(v'') ヒドロキシ基、(vi'') C, _ ₆ アルキル基、 (vii'') C_{1 - 6} アルコキシ基、 (viii'') C_{1 - 6} アルキル チオ基、(ix'') アミノ基、(x'') モノーC₁₋₆ アルキルアミノ基、 (xi'') ジーC₁₋₆ アルキルアミノ基、(xii'') 炭素原子と1個の窒素原子

以外に窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1ないし3

個有していてもよい5ないし7員環状アミノ基、(xiii'') C₁₋₆ アルキルー カルボニルアミノ基、(xiv'') C₁₋₆ アルキルーカルボニルアミノ基、 (xv'') C₁₋₆ アルコキシーカルボニル基、(xvi'') カルボキシル基、 (xvii'') C₁₋₆ アルキルーカルボニル基、(xviii'') カルバモイル基、 (xix'') モノー C_{1-6} アルキルカルバモイル基、(xx'') ジー C_{1-6} アル キルカルバモイル基および(xxi'') C₁₋₆ アルキルスルホニル基から選ばれ

る置換基で置換されていてもよい)、(xxv')フェニルチオ(このフェニルチオ は、ハロゲンで置換されていてもよい)または(xxvi')フェノキシ(このフェ ノキシは、ハロゲンで置換されていてもよい)から選ばれる置換基を1ないし5 個有していてもよい)。]から選ばれるアシル基、

- 10
 - (3) (i) ハロゲン原子、(ii) ニトロ基、(iii) シアノ基、(iv) ヒドロキ シ基、(v) C₁₋₆ アルキル基または(vi) C₁₋₆ アルコキシ基から選ばれ る置換基を1ないし5個有していてもよい直鎖状または分枝状のC, _ 。アルキ ル基、直鎖状または分枝状のC。- 6 アルケニル基、直鎖状または分枝状のC。
- · _ 6 アルキニル基、C_{3 6} シクロアルキル基、架橋環式C_{8 1 4} 飽和炭化水 15 素基、 C_{6-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルケニル基、 C_{6-14} アリールー C_{2-12} アルキニル基、 C_{3} - 7 シクロアルキルーC₁₋₆ アルキル基、ビフェニルまたはビフェニルーC₁ _ , 。アルキルまたは
- 20 (4) 窒素原子、酸素原子または硫黄原子から選ばれる1ないし6個のヘテロ原 子を含有する単環式または2ないし4環式複素環基を示し、 R'およびR''はそれぞれ水素原子またはC, _ g アルキル基を示す。]で表され る基である請求項16記載の化合物。
- 29. Y'がピペリジノ基(このピペリジノ基は、(i) C₁₋₆ アルキル、C 25 1-6 アルコキシ、ハロゲン原子、ニトロ、モノーまたはジーC₁₋₆ アルキル ーカルバモイルオキシ、ヒドロキシ、シアノ、カルボキシル、C₁₋₆アルコキ シカルボニル、カルバモイル、環状アミノカルボニル、アミノ、C, - 6 アルキ ルカルボニルアミノ、フェニルスルホニルアミノ、C₁₋₆アルキルスルホニル アミノ、アミジノ、ウレイドあるいは複索環で置換されていてもよいフェニルー

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

 C_{1-6} アルキル、(ii) ハロゲン原子、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、アミノ、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノ、カルボキシル、シアノまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルで置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基または (iii) モノまたはジー C_{1-6} アルキルアミノまたは C_{1-6} アルコキシーカルボニルで置換されていてもよい C_{1-6} アルキルカルボニル基で置換されていてもよい)である請求項16記載の化合物。

- 30. nが1ないし5の整数である請求項16記載の化合物。
- 3 1. N-[2-(4-ベンズヒドリルピペラジン-1-イル)エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミドまたはその塩。
- 10 3 2. N-[2-[4-(4-クロロベンジル) ピペラジン-1-イル]エチル]-2, 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミドまたはその塩。
 - 3 3. N-(2-{4-[ビス(4-フルオロフェニル)メチル]-1-ピペラジニル}エチル)-2,3,4,5-テトラヒドロ-1H-3-ベンズアゼピン-7-カルボキサミドまたはその塩。
 - 34. 請求項16記載の化合物またはその塩もしくはそのプロドラッグを含有してなる医薬組成物。
 - 35. 請求項16記載の化合物またはその塩を含有してなるGPR14拮抗剤。
 - 36. 血管収縮抑制剤である請求項34記載の組成物。
 - 37. 高血圧症、動脈硬化、心肥大、心筋梗塞または心不全の予防・治療剤である請求項34記載の組成物。
- 20 38. 哺乳動物に対して式(I)

5

15

25

$$Ar-X-(CH)_n-Y$$
 (I)

[式中、Arは置換されていてもよいアリール基を示し、Xは直鎖部分を構成する原子の数が1ないし4のスペーサーを示し、nは1ないし10の整数を示し、Rは水素原子または置換されていてもよい炭化水素基であって、nの繰り返しにおいて、同一でも異なっていてもよく、またRはArまたはArの置換基と結合して環を形成していてもよく、Yは置換されていてもよいアミノ基または置換されていてもよい含窒素複素環基を示す。(但し、式

15

$$R^{12} \xrightarrow{O} R^{13} \xrightarrow{N} \xrightarrow{B^a} O \xrightarrow{R^{11}} X^a \xrightarrow{A^a}$$

[式中、R¹ 1 は水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を示し、X^a は直鎖部分を構成する原子の数が1~12のスペーサーを示し、R¹ 1 およびX a は結合して環を形成していてもよく、A^a は置換されていてもよいアミノ基または置換されていてもよい含窒素複素環基を示し、R¹ 2 は置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアミノ基を示し、R¹ 3 は置換されていてもよい炭化水素基を示し、B^a 環およびC^a 環はそれぞれさらに置換されていてもよいベンゼン環を示す。]を除く)]で表される化合物またはその塩の有効量を投与することを特徴とするGPR14拮抗方法。

10 39. GPR14拮抗剤を製造するための式(I)

$$\begin{array}{c} R \\ \downarrow \\ Ar - X - (CH)_n - Y \end{array}$$
 (I)

[式中、Arは置換されていてもよいアリール基を示し、Xは直鎖部分を構成する原子の数が1ないし4のスペーサーを示し、nは1ないし10の整数を示し、Rは水素原子または置換されていてもよい炭化水素基であって、nの繰り返しにおいて、同一でも異なっていてもよく、またRはArまたはArの置換基と結合して環を形成していてもよく、Yは置換されていてもよいアミノ基または置換されていてもよい含窒素複素環基を示す。(但し、式

$$R^{12} \longrightarrow 0$$

$$R^{13} \longrightarrow 0$$

$$R^{13} \longrightarrow 0$$

$$R^{11} \longrightarrow 0$$

$$R^{11} \longrightarrow 0$$

$$R^{12} \longrightarrow 0$$

$$R^{13} \longrightarrow 0$$

$$R^{14} \longrightarrow 0$$

$$R^{14} \longrightarrow 0$$

$$R^{14} \longrightarrow 0$$

$$R^{14} \longrightarrow 0$$

$$R^{15} \longrightarrow 0$$

$$R^{14} \longrightarrow 0$$

$$R^{15} \longrightarrow 0$$

$$R^{$$

[式中、R¹ 1 は水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を示し、X^a は直鎖部分を構成する原子の数が1~12のスペーサーを示し、R¹ 1 およびX a は結合して環を形成していてもよく、A a は置換されていてもよいアミノ基または置換されていてもよい含窒素複素環基を示し、R¹ 2 は置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアミノ基を示し、R¹ 3 は置換されていてもよい炭化水素基を示し、B a 環およびC a 環はそれぞれさらに置換されていてもよいベンゼン環を示す。]を除く)]で表される化合物またはその塩の使用。

10 40. 式

5

$$R^1-N$$
 A
 $W-Z$

[式中、 R^1 は請求項1 と同意義を、Wは $-SO_2$ ーまたは-CO-を、Zは脱離基を示す。]で表される化合物またはその塩と、式

$$R^{1} = N$$

$$N = N$$

$$R^{3a} = R$$

$$N = (CH)_{n} Y'$$

[式中、各記号は前記と同意義を示す。]で表される化合物またはその塩の製造法。

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

1/5

Sequence Listing

<110> Takeda Chemical Industries, Ltd.

5

<120> Vasoactive agent

<130> 662683

10 <150> JP 2000-206865

<151> 2000-07-04

<160> 4

15 <210> 1

⟨211⟩ 37

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

20 <220>

<223> Designed DNA used for screening cDNA encoding human GPR14 protein

⟨400⟩ 1

TCGTGAGTCG ACCACCATGG CGCTGACCCC CGAGTCC 37

25

<210> 2

⟨211⟩ 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

2/5

<220>

<223> Designed DNA used for screening cDNA encoding human GPR14 protein

5 <400> 2

GCCTGGACTA GTGCCGCCCC TCCGCGTGCT CAC 33

<210> 3

⟨211⟩ 1215

10 <212> DNA

15

20

25

<213> Human

<400> 3

TCGTGAGTCG ACCACCATGG CGCTGACCCC CGAGTCCCCG AGCAGCTTCC CTGGGCTGGC CGCCACCGC AGCTCTGTGC CGGAGCCGCC TGGCGGCCCC AACGCAACCC TCAACAGCTC 120 CTGGGCCAGC CCGACCGAGC CCAGCTCCCT GGAGGACCTG GTGGCCACGG GCACCATTGG 180 GACTCTGCTG TCGGCCATGG GCGTGGTGGG CGTGGTGGCC AACGCCTACA CGCTGGTGGT 240 CACCTGCCGC TCCCTGCGTG CGGTGGCCTC CATGTACGTC TACGTGGTCA ACCTGGCGCT 300 GGCCGACCTG CTGTACCTGC TCAGCATCCC CTTCATCGTG GCCACCTACG TCACCAAGGA GTGGCACTTC GGGGACGTGG GCTGCCGCGT GCTCTTCGGC CTGGACTTCC TGACCATGCA 420 CGCCAGCATC TTCACGCTGA CCGTCATGAG CAGCGAGCGC TACGCTGCGG TGCTGCGGCC GCTGGACACC GTGCAGCGCC CCAAGGGCTA CCGCAAGCTG CTGGCGCTGG GCACCTGGCT 540 GCTGGCGCTG CTGCTGACGC TGCCCGTGAT GCTGGCCATG CGGCTGGTGC GCCGGGGTCC 600 CAAGAGCCTG TGCCTGCCCG CCTGGGGCCC GCGCGCCCAC CGCGCCTACC TGACGCTGCT 660 CTTCGCCACC AGCATCGCGG GGCCCGGGCT GCTCATCGGG CTGCTCTACG CGCGCCTGGC 720 CCGCGCCTAC CGCCGCTCGC AGCGCGCCTC CTTCAAGCGG GCCCGGCGGC CGGGGGCGCG 780 CGCGCTGCGC CTGGTGCTGG GCATCGTGCT GCTCTTCTGG GCCTGCTTCC TGCCCTTCTG 840 GCTGTGGCAG CTGCTCGCCC AGTACCACCA GGCCCCGCTG GCGCCGCGGA CGGCGCGCAT CGTCAACTAC CTGACCACCT GCCTCACCTA CGGCAACAGC TGCGCCAACC CCTTCCTCTA 960

3/5

<210> 4

5

20

<211> 389

<212> PRT

10 <213> Human

<400> 4

Met Ala Leu Thr Pro Glu Ser Pro Ser Ser Phe Pro Gly Leu Ala Ala

1 5 10 15

Thr Gly Ser Ser Val Pro Glu Pro Pro Gly Gly Pro Asn Ala Thr Leu 20 25 30

Asn Ser Ser Trp Ala Ser Pro Thr Glu Pro Ser Ser Leu Glu Asp Leu
35 40 45

Val Ala Thr Gly Thr Ile Gly Thr Leu Leu Ser Ala Met Gly Val Val
50 55 60

Gly Val Val Gly Asn Ala Tyr Thr Leu Val Val Thr Cys Arg Ser Leu 65 70 75 80

Arg Ala Val Ala Ser Met Tyr Val Tyr Val Val Asn Leu Ala Leu Ala

85 90 95

Asp Leu Leu Tyr Leu Leu Ser IIe Pro Phe IIe Val Ala Thr Tyr Val

100 105 110

Thr Lys Glu Trp His Phe Gly Asp Val Gly Cys Arg Val Leu Phe Gly
115 120 125

Leu Asp Phe Leu Thr Met His Ala Ser Ile Phe Thr Leu Thr Val Met

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

4/5

		130					135					140				
	Ser	Ser	G1u	Arg	Tyr	Ala	Ala	Val	Leu	Arg	Pro	Leu	Asp	Thr	Val	Gln
	145					150					155					160
	Arg	Pro	Lys	Gly	Tyr	Arg	Lys	Leu	Leu	Ala	Leu	Gly	Thr	Trp	Leu	Leu
5					165					170					175	
	Ala	Leu	Leu	Leu	Thr	Leu	Pro	Val	Met	Leu	Ala	Met	Arg	Leu	Val	Arg
				180					185					190		
	Arg	G1y	Pro	Lys	Ser	Leu	Cys	Leu	Pro	Ala	Trp	Gly	Pro	Arg	Ala	His
			195					200					205			
10	Arg	Ala	Tyr	Leu	Thr	Leu	Leu	Phe	Ala	Thr	Ser	Ile	Ala	Gly	Pro	Gly
		210					215					220				
	Leu	Leu	Ile	Gly	Leu	Leu	Tyr	Ala	Arg	Leu	Ala	Arg	Ala	Tyr	Arg	Arg
	225					230					235					240
	Ser	Gln	Arg	Ala	Ser	Phe	Lys	Arg	Ala	Arg	Arg	Pro	Gly	Ala	Arg	Ala
15					245		•			250		•			255	
	Leu	Arg	Leu	Val	Leu	Gly	Ile	Val	Leu	Leu	Phe	Trp	Ala	Cys	Phe	Leu
				260					265					270		
	Pro	Phe	Trp	Leu	Trp	Gln	Leu	Leu	Ala	Gln	Tyr	His	Gln	Ala	Pro	Leu
			275					280					285			
20	Ala	Pro	Arg	Thr	Ala	Arg	Ile	Val	Asn	Tyr	Leu	Thr	Thr	Cys	Leu	Thr
		290					295					300				
	Tyr	Gly	Asn	Ser	Cys	Ala	Asn	Pro	Phe	Leu	Tyr	Thr	Leu	Leu	Thr	Arg
	305					310					315					320
	Asn	Tyr	Arg	Asp	His	Leu	Arg	Gly	Arg	Val	Arg	G1y	Pro	Gly	Ser	Gly
25					325					330					335	
	Gly	Gly	Arg	Gly	Pro	Val	Pro	Ser	Leu	Gln	Pro	Arg	Ala	Arg	Phe	Gln
				340					345					350		
	Arg	Cys	Ser	Gly	Arg	Ser	Leu	Ser	Ser	Cys	Ser	Pro	G1n	Pro	Thr	Asp
			355					360					365			

WO 02/02530 PCT/JP01/05784

5/5

Ser Leu Val Leu Ala Pro Ala Ala Pro Ala Arg Pro Ala Pro Glu Gly 370 375 380

Pro Arg Ala Pro Ala

385

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/05784

A.	CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07D223/16, 401/12, 405/12, 413/12, A61K31/55, A61P9/08, 9/10, 9/12, 43/00						
Acce	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
	B. FIELDS SEARCHED						
Mini	finimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07D223/16, 401/12, 405/12, 413/12, A61K31/55, A61P9/08, 9/10, 9/12, 43/00						
	Occumentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1926-1992 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-1996 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-1992 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2001						
Elec	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA (STN), REGISTRY (STN)						
C.	DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Cate	догу*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.			
	A	WO 98/46590 A1 (Takeda Chemical 22 October, 1998 (22.10.98), Full text & JP 11-310532 A	Industries, Ltd.),	1-37,39,40			
	A	EP 560235 A1 (Takeda Chemical I 15 September, 1993 (15.09.93), Full text & JP 6-166676 A	ndustries, Ltd.),	1-37,39,40			
A EP 487071 A1 (Takeda Chemical I 27 May, 1992 (27.05.92), Full text & JP 5-140149 A			ndustries, Ltd.),	1-37,39,40			
	А	WO 00/23437 A1 (Takeda Chemical 27 April, 2000 (27.04.00), Full text & JP 2000-186088 A	Industries, Ltd.),	1-37,39,40			
\boxtimes	Further	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not			"T" later document published after the inte- priority date and not in conflict with th	e application but cited to			
considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing			"X" understand the principle or theory under document of particular relevance; the control of th	laimed invention cannot be			
date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other			considered novel or cannot be consider step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the c				
"O"	special	reason (as specified) not referring to an onal disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive ster	when the document is			
"P"	means docume	ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	"&" combination being obvious to a person document member of the same patent f	skilled in the art			
Date	Date of the actual completion of the international search 28 September, 2001 (28.09.01) Date of mailing of the international search report 09 October, 2001 (09.10.01)						
Nam		ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer				
Face	imile N		Telephone No				



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/05784

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. 🔀 Claims Nos.: 38
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
Claim 38 involves a method for treatment of the human body by surgery or therapy and thus relates to a subject matter which this International Searching Authority is not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search.
 Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment
of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.



International application No.

PCT/JP01/05784

Claims 1 to 15 involve an extremely large number of compounds. However, the compounds which are supported by the description in the meaning of Article 6 of the PCT and are disclosed in the meaning of Article 5 of the PCT are limited to an extremely small part of the compounds claimed.

A search was hence made with respect to the part which is supported by and disclosed in the description, that is, the compounds in which Ar is benzazepine and R is not bonded to Ar or a substituent of Ar to form a ring.

A complete search was made with respect to claims 16-37, 39, and 40.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/05784

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	ant passages	Relevant to claim No.			
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the releving WO 00/32627 Al (Takeda Chemical Industries, 08 June, 2000 (08.06.00), Full text & JP 2001-128688 A	Ltd.),	Relevant to claim No. 1-37,39,40			
		•	·			

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

国際出願番号 PCT/JP01/05784

国際調査報告

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D223/16, 401/12, 405/12, 413/12, A61K31/55, A61P9/08, 9/10, 9/12, 43/00

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D223/16, 401/12, 405/12, 413/12, A61K31/55, A61P9/08, 9/10, 9/12, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1926-1992

日本国公開実用新案公報 1971-1992

日本国登録実用新案公報 1994-1996

日本国実用新案登録公報 1996-2001

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CA (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連すると認められる文献								
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号						
A	WO 98/46590 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.)	1-37, 39, 40						
	22. 10月. 1998 (22. 10. 98) 全文							
	& JP 11-310532 A							
A	EP 560235 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 15.9月.1993 (15.09,93) 全文	1-37, 39, 40						
	& JP 6-166676 A							

x C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー・
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す れの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- ・の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 09.10.0128.09.01 9841 特許庁審査官(権限のある職員) 4 C 国際調査機関の名称及びあて先 (印) 田村 聖子 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 6247



国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP01/05784

	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き) 第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
成しなか	
	請求の範囲 <u>38</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	請求の範囲38は手術または治療による人体の処置方法を包含するものであるので、PC T第17条(2)(a)(i)及びPCT規則39.1(iv)の規定により、この国際調査機関が調査することを要しない対象に係るものである。
	請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述	べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
	•
	·
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. [出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
•	
追加調査	手数料の異議の申立てに関する注意] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
Ē	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。



請求の範囲1-15は、非常に多数の化合物を包含している。しかしながら、PCT6条の意味において明細書に裏付けられ、また、PCT5条の意味において開示されているのは、クレームされた化合物のごくわずかな部分にすぎない。

よって、調査は明細書に裏付けられ、開示されている部分、すなわち、Ar = ベンゾアゼピンであり、かつ、Rと<math>ArまたはArの置換基が結合して環を形成していないものについて行った。

また、請求の範囲16-37,39,40については、完全な調査を行った。

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*		関連する 請求の範囲の番号
A	EP 487071 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 27. 5月. 1992 (27. 05. 92) 全文 & JP 5-140149 A	1-37, 39, 40
A	WO 00/23437 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.)	1-37, 39, 40
	27.4月.2000 (27.04.00) 全文 & JP 2000-186088 A	
A ,	WO 00/32627 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 8.6月.2000 (08.06.00)	1-37, 39, 40
	全文 & JP 2001-128688 A	
.		